Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office eur péen des brevets



(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 02.08.2000 Patenthlatt 2000/31 (51) Int. CL⁷: **C09D 151/00**, C08F 265/06, C09D 5/02, C09D 175/04

(21) Anmeldenummer: 00100234.4

(22) Anmeldetag: 17.01.2000

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE
Benannte Eristreckungsstaaten:
AL IT LV MK RO SI

(30) Priorităt: 29.01.1999 DE 19903391

(71) Anmelder:

Bayer Aktiengesellschaft 51368 Leverkusen (DE) (72) Erfinder:

Melchlors, Martin, Dr.
 51373 Leverkusen (DE)

Bachmann, Rolf, Dr.

51469 Bergisch Gladbach (DE)

Hovestadt, Wieland, Dr.

42799 Leichlingen (DE)

Noble, Karl-Ludwig, Dr.

51467 Bergisch Gladbach (DE)

Blum, Harald, Dr.
 51375 Leverkusen (DE)

(54) Wässriges Überzugsmittel, Verfahren zu seiner Herstellung und seine Verwendung

(57) Die Erfindung betrifft neue wässrige Überzugsmittel, die diesen Überzugsmitteln zugrunde liegenden Copolymerisate, ein Verfahren zu deren Herstellung und Ihre Verwendung in Beschichtungsmitteln.

EP 1 024 184 A1

Beschreibung

- [0001] Die Erfindung betrifft neue wässrige Überzugsmittel, die diesen Überzugsmitteln zugrunde liegenden Copolymerisate, ein Verfahren zu deren Herstellung und ihre Verwendung in Beschichtungsmitteln.
- [0002] Aus einer Vielzahl von Veröffentlichungen und Patenten ist bekannt, Dispersionen auf Basis von Copolymerisaten in wasserverdünnbaren Lacken und Beschichtungsmitteln einzusetzen.
- [0003] In der EP-A 0 225 612 und DE-A 3 543 361 werden beispielsweise physikalisch trocknende Polymerisatüispersionen beschrieben, die nach einem zweistrigen Polymerisatünssverfahren hergestellt werden, wobei ausschließen lich eine der beiden Stufen Carboxylgruppen aufweisende Monomere enthält. Zur Erzielung einer guten 10 Wasserfestigkeit der Beschichtungen wird Ammonitaa läs Neutralisationsmittlet eingesetzt, Zusätze anderer Neutralisationsmittel verschliechten die Wasserfestigkeit der Filme. Auf die Verwendung Hydroxylgruppen aufweisender Mon
 - tionsmittel verschlechtern die Wasserfestigkeit der Filme. Auf die Verwendung Hydroxy/gruppen aufweisender Monomere wird verzichtet, da diese die Wasserfestigkeit ungünstig beeinflussen können. [0004] In den EP-A 0 385 723, DE-A 4 009 856, DE-A 4 009 931, EP-A 0 52 19 19, DE-A 4 009 932, EP-A 0 365 775 werden jeweils Verfahren zur Herstellung mehrschichtiger Überzüge beschrieben, bei denen zunachst eine Basis-
- 76 werden jeweits vertarienz aur reinstellung meinschmidiger überzuge beschrieben, die dem zunachts eine tassischicht aufgebracht, daraus ein Polymerfilm gebildet, dann eine Deckschicht aufgebracht und anschließend Basischicht und Deckschicht gemeinsam eingebrannt werden. Für Basischaw. Deckschicht werden dabei nach einem zweistudigen Henstellwerfahren erhaltene Copolymerisadtispersionen, gegebenenfalls in Kombination mit Aminoplascharzen eingesetzt. Durch die Verwendung dieser speziellen Oppolymerisattispersionen sind höhere Schichtstärken und gute filmoptische Eigenschaften möglich. Nachteilig bei all diesen Dispersionen ist der hohe Anteil an carboxyl-zu funktionellen Monomeren im Apfrophilen Copolymerisatteil.
 - [0005] In der JP-A 80 082 166 werden zweistufig hergestellte Polyacrylatdispersionen beschrieben, die in beiden Stufen Carboxy/gruppen enthalten, dies führt zu Dispersionen mit relativ niedrigen Festkörpergehalten und zu Beschichtungen mit verminderter Wasserfeistigkeit.
- [0006] In der US-A 4 151 143 werden zweistufig hergestellte Polyacrylatdispersionen beschrieben, wobei die 1. 28 Stufe in organischer Lösung hergestellt, anschließend dispergiert und in Gegerwart der 1. Stufe eine Emulsionspolymerisation durchgeführt wird. Dadurch resultieren Produkte mit hohen Molekulargewichten, ungünstiger Verfilmung und insgesamt anderen Eigenschaften als übliche Sekundardispersionen.
- [0007] In der EP-A 0 557 844 werden w\u00e4ssrige 2Komponenten-Polyurethan-Beschichtungen beschrieben auf Basis von praktisch carboxylatgruppenfreien, durch externe Emulgatoren stabilisierten Emulsionscopolymerisaten und o hydrophilen Polyiscoyanaten. Aufgrund der hohen Molgewichte der Polymeren und der bleibenden Hydrophille bei externen Emulgatoren weisen solche Beschichtungssysteme f
 ür einige Anwendungen noch Defizite in Wasserfestigkeit. P\u00fcmentbertunu und Filmotik auf.
 - [0008] In der EP-A 0 358 979 werden w\u00e4ssrige 2Komponenten-Polyurethan-Reaktivsysteme beschrieben, die bereits ein gutes Eigenschaftsniveau aufweisen. F\u00fcr manche Anwendungen sind jedoch Verbesserungen im Festk\u00f6rpergeh\u00e4lt, in der Wasserfestigkeit und der Verarbeitungszeit bzw. Appilkationssicherheit w\u00fcnschernswert.
- [0009] In der DE-A 4 439 669, DE-A 4 322 242 und JP-A 4 001 245 werden wässrige 2-Komponenten-Polyurethan-Reaktivysteme auf Basis zweistufig herstellbarer, spezielle Monomere enthaltender Copolymerisate beschrieben. Die speziellen Monomeren sollen verbesserte Eigenschaften ergeben, führen aber dazu, dass die Produkte erheblich teurer werden, so dass die wirtschaftliche Anwendungsmöglichkeiten eingeschränkt sind.
- 40 (0010) Neben den børelts aufgeführten Nachteilen der Polymerisaudispersionen des Stands der Tachnik weisenwiel dieser Dispersionen eine mangelnde Lagersteblikte bezoglich der Viskositat auf, d.h. die Viskosität der Binderntelteldispersion verningert sich deutlich bei Lagerung. Abhilte lässt sich durch eine deutliche Anhebung der Saurezahl des Binderntiels schaffen, dies erhöht aber in unevwinschter Weise die Hydrophilie daraus hergestellter Filme und verschleichtert so die Beständigkeitseigenschaften des Laddiffies. Eine wichtige Aufgabe der vorliegenden Erfindung ver der die Bereitstellung einer Binderntteldispersion mit gufer Lagerstabilität, die eine Saurezahl, bezogen auf Festharz, von 2.0 mg KOH7 d. aufweist. Aufgrand der ständig steigenden Ansprüche an das Eigenschaftsnivieau von Läst.
- ken und Beschichtungen werden von den Bindemitteldispersionen und den daraus hergestellten Lacken außer einer guten Lagerstabilität des Bindemittels insbesondere ein hoher Festkörpergehalt, eine hohe Resdivität bei guter Topizeit, gute Beständigkeitseigenschatten gegen Lösemittel, Wasser und Umweiteirfüllüsse sowie sehr gute Filmoptik 50 (Glanz) und Mechanik (Härfe, Flexbilität) gefordert. Um in möglichst vielen Anwendungsbereichen einsetzber zu sein, ist eine gute Verträglichkeit mit möglichst vielen handelsbüllichen Vernetzem unspünfignas. Beim Herstellverfahren sollte
- die Verwendung zeit- und kostenintensiver Prozesse, wie z.B. Destillationsschritte vermieden werden. [0011] Überraschenderweise wurdejetzt gefunden, dass wässrige überzugsmittel auf Basis ausgewählter Copolymerisate P mit einer speziellen einheitlichen Molekulargewichtsverteilung, die nach dem im folgenden beschriebenen mehrstufionen Verfahren herosettill werden in der Laos eind, die eestellten Anforderungen zu erfollen.
 - [0012] Die spezielle Molekulargewichtsverteilung der Copolymerisate P wird durch ein definiertes Herstellverfahren erzeugt, welches die folgenden Schritte beinhaltet:

- A) Vorlegen eines hydrophoben Polymers welches OH-Gruppen enthält, gegebenenfalls in einem organischen Lösungsmittel gelöst, in ein Reaktionsgefäß.
- B): vordosieren eines Radikalstarters, gegebenenfalls gelöst in einem organischen Lösemittel, in das gleiche Reaktionsgefäß,
 - C): Polymerisation eines hydrophoben, OH-Gruppen enthaltenden Monomergemischs in diesem Reaktionsgefäß bzw. in dieser Reaktionsmischung und
- D): Polymerisation eines hydrophilen, OH-Gruppen und Säuregruppen enthaltenden Monomergemischs in diesem Reaktionsoriaß bzw. in dieser Reaktionsmischung.

[0013] Dieses Herstellverfahren beinhaltet keinen aufwendigen Destillationsschritt oder \(\text{Ahnliche zeit- und kosten-intensive Prozesse. Durch Anwendung des erfindungsgem\(\text{ABS} \) en Herstellverfahrens kann man w\(\text{dssripe Bindemitteldisspersionen mit geringer Vskosit\(\text{dstatist}\) die bei Lagerung erhalten, wobei den Bindemitteln eine S\(\text{dstatizez\) and Kolffygendogt, um diese quite Vskosit\(\text{dstatist}\) die ver\(\text{dstatist}\) erreichten.

resonaz, vori sox nig Nortig giang, un indess guid v substatassandan zu enteriorit.

[0014] Bevorzugte Gegenstände der Erinding sind wässrige Überzugsmittel aus mindestens einem hydroxyfunktonellen in Wasser dispergiert oder gelöst vorliegenden Copolymerisat P mit einer Saurezahl, bezogen auf Festharz, von < 30 mg (OH/bg, gegelbenerfalls weiteren in dieser Mischung gelöst oder dispergiert vollegenden Bindemittelkomponenten sowie einem oder mehreren wasserlöslichen, wasserdispergierbaren bzw. in der wässrigen Bindemitteldispersion (östichen oder dispergierbaren Vernetzern, dadurch gekennzeichnet, dass das Copolymerisat P durch
aufeinanderfolgendes Ausführen der Prozesseschitte A) - Dit

A): Vorlegen von

10

25

30

45

50

55

A1) 0 bis 40 Gew.-% (bezogen auf das Copolymerisat P) eines hydroxyfunktionellen hydrophoben Copolymerisats mit einer für Dispergierung oder Lösen von A1 in Wasser nicht ausreichenden Saurezai < 10 mg KD-Vig, einem OH-Gehalt von 0,5 bis 7% (bezogen jeweis auf 100 %iges Harz), einem Zahlenmittel des Molekulargewichts von 1500 bis 20 000 und einem Gehalt an organischen Lösemitteln von 0 bis 50 % (bezogen auf die Masses von A1).

und
A2) 0 bis 15 % (bezogen auf das Copolymerisat P) zusätzlichen organischen Lösemitteln.

wobei vor, während oder im Anschluss von Schritt A auf die gewünschte Polymerisationstemperatur aufgeheizt wird.

B): vordosieren von 5 bis 40 % (bezogen auf die Summe B1 + C2 + D2) eines Radikalstarters B1, gegebenerfalls gelöst in einem organischen Lösemittel,

C): paralleles Zudosieren von 40 bis 80 % (bezogen auf das Copolymerisat P) eines hydrophoben, im Wesentlichen carboxylgruppenfreien Monomergemischs C1, bestehend aus

- c1) 30 bis 90 % (Meth)acrylsäurester mit C₁ bis C₁₈-Kohlenwasserstoffresten im Alkoholteil und/oder Vinylaromaten und/oder Vinylester,
- c2) 10 bis 60 % hydroxyfunktionellen Monomeren,
- c3) 0 bis 2 % säuregruppenhaltigen Monomeren,

wobei sich c1 + c2 + c3 zu 100 % addieren,

und einem Radikalstarter C2 in einer Menge, die 25 - 90 % der Summe (B1 + C2 + D2) entspricht, gegebenenfalls gelöst in einem organischen Lösemittel

D): paralleles Zudosieren von 5 bis 50 % (bezogen auf das Copolymerisat P) eines hydrophilen Monomergemischs D1, bestehend aus

- d1) 10 bis 70 % (Meth)acrylsäureester mit C_1 bis C_{18} -Kohlenwasserstoffresten im Alkoholteil und/oder Vinylaromaten und/oder Vinylester,
- d2) 10 bis 70 hydroxyfunktionellen Monomeren und

d3) 5 bis 30 % säurefunktionellen Monomeren.

wobei sich d1 + d2 + d3 zu 100 % addieren, und einem Radikalstarter D2 in einer Menge, die 5 bis 40 % der Summe (B1 + C2 + D2) entspricht, gegebenerfalls gelöst in einem organischen Lösemitt I, wobei die Gesamtmenae (B1 + C2 + D2) des Radikalstarters (bezoden auf das Copolymerisat P) 0,8 bis 5,0 % beirädt.

erhalten wird

5

15

35

50

- [0015] Gegenstand der Erfindung sind auch die nach oben beschriebenen Verfahren hergestellten Copolymerisatdispersionen P.
- 10 [0016] Gegenstand der Erfindung ist auch ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgem

 ßen in Wasser dispergiert und/oder geldst vorliegenden Cpoplymerisate P, die Saurezahlen, bezogen auf Festharz, von <00 mg KOH/g aufweisen, dauch de pekenzeichnet, dass man aufeinanderfolgend die Prozessschrifte A bis D</p>

A: Vorlegen von

- A1) 0 bis 40 Gew.-% (bezogen auf das Copolymerisat P) eines hydroxyfunktionellen hydrophoben Copolymerisats mit einer für Dispergierung oder Losen von A1 in Wässer nicht ausreichenden Saurezahl <10 mg KDHg, einem OH-Gehalt von 0,5 bis 7 % (bezogen jeweils auf 100 %igse Harz), einem Zahlenmittel des Molekulargewichts von 1500 bis 20 000 und einem Gehalt an organischen Lösemitteln von 0 bis 60 % (bezogen auf die Masse von A1), und
- A2) 0 bis 15 % (bezogen auf das Copolymerisat P) zusätzlichen organischen Lösemitteln,
- wobei vor, während oder im Anschluss von Schritt A auf die gewünschte Polymerisationstemperatur aufgeheizt wird,
 - B): vordosieren von 5 bis 40 % (bezogen auf die Summe B1 + C2 + D2) eines Radikalstarters B1, gegebenenfalls gelöst in einem organischen Lösemittel,
- 30 C): paralleles Zudosieren von 40 bis 80 % (bezogen auf das Copolymerisat P) eines hydrophoben, im Wesentlichen carboxylgruppenfreien Monomergemisch C1, bestehend aus
 - c1) 30 bis 90 % (Meth)acrylsäurester mit C₁ bis C₁₈-Kohlenwasserstoffresten im Alkoholteil und/oder Vinylaromaten und/oder Vinylester,
 - c2) 10 bis 60 % hydroxyfunktionellen Monomeren,
 - c3) 0 bis 2 % säuregruppenhaltigen Monomeren,
- 40 wobel sich c1 + c2 + c3 zu 100 % addieren, und einem Radikalstarter C2 in einer Menge, die 25 · 90 % der Summe (B1 + C2 + D2) entspricht, gegebenenfalls gelöst in einem organischen Lösenfahe.
 - D): paralleles Zudosieren von 5 bis 50 % (bezogen auf das Copolymerisat P) eines hydrophilen Monomergemischs D1, bestehend aus
 - d1) 10 bis 70 % (Meth)acrylsäureester mit C₁ bis C₁₈ -Kohlenwasserstoffresten im Alkoholteil und/oder Vinylaromaten und/oder Vinylester.
 - d2) 10 bis 70 hydroxyfunktionellen Monomeren und
 - d3) 5 bis 30 % säurefunktionellen Monomeren,
- wobei sich d1+ d2 + d3 zu 100% addieren, und einen Radkalstatter Dz ein einer Menge, die 5 bis 40 % der Summe (B1+ C2+ D2) entspricht, gegebenenfalls gelöst in einem organischen Lösemittel, wobei die Gesamtmenge (B1+ C2+ D2) des Radikalstarters (bezogen auf das Cogolymerisat P) o. Bis 5,0 % betradt.

ausführt

[0017] Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung der erfindungsgemäßen wässrigen Überzugsmittel für chemisch vernetzbare Lacke und Beschichtungen.

[0018] Die erlindungsgem\u00e48en Copolymerisate P weisen eine spezielle, insbesondere eine sehr einheitliche Molekulargewichtsverteilung auf Überraschenderweise findet man bei den auf diesen Copolymerisaten basierenden Bindemitteldispersionen eine sehr gute Lagerstabilit\u00e4t, d.h. geringe Viskosit\u00e4tsoff der Dispersion bei Lagerun\u00e4, bei hohem Fest\u00f6rperspersion in Kombination mit hervorragenden Lackeigenschaften der daraus hergestellten Lacke, wie z.B. hohe Readkvittet bei guter Torptzei, eine gute Verträglichkeit mit m\u00f6ichts vleeln handest\u00f6licht vertretzern, gute Best\u00e4ndigelistesdigerschaften gegen L\u00f6semittel, W\u00e4asser und Umwelteinfl\u00fcss sowie sehr gute Filmoptik (\u00ddanz) und Mechanik (Hart.e. Filesbilit\u00e4n).

[0019] Bei dem im <u>Prozessschrift A</u> vorzulegenden hydrophoben Copolymerisat A1 handelt es sich um ein Harz mit einem mittleren Medeiulargewicht M₁ von 1500 bis 20 000, bevorzugt 2000 bis 6000, das einen Hydroxyfgruppengehalt von 0,5 bis 7 %, bevorzugt 10 bis 4 % und eine für eine Alleindispergierung in Wasser nicht ausreichende Säurezahl von <10 mg KOH/g aufweist. Das Copolymerisat A1 kann hydroxy- und säuregruppenfreis Vinyimonomere M₁.

15 hydroxyfunktionelle Vinylmonomere M2 und carboxyfunktionelle Monomere M3 enthalten. [10020] Beigriele fit Monomere der Gruppe M1 sind (Mehthagerylakturester mit C, pils CIta, "Kohlenwassenstoffresten im Alkohotlei (z.B. Ethylacrylat, Te. Butylacrylat, Eo-Butylacrylat, Ze-Ethylhenyrlaterylat, Methylmethacrylat, Ethylmethacrylat, Ethylmethacrylat, Ze-Ethylhenyrlaterylat, Diyol, Vinyltibud, a-Methylstyrol, Vinyletaer, Alkylenoideinheite en enthaltende Vinylmonomere wie z.B. Kondensationsprodukta von (Meth)acrylsäure mit 20 liliosalkienderin bzw. Mischurome diesex und anderer Monomer.

[0021] Als hydroxyfunktionelle Monomere MZ können z.B. Hydroxyethylmethacrylat, Hydroxypropylmethacrylat, Hydroxypropylmethacrylat, Hydroxybudylmethacrylat oder Alkylenoxideinheiten enthaltende Hydroxymonomere, wie z.B. Additionsprodukte von Ethylenoxid, Propylenoxid oder Butylenoxid an (Meth) ecrylsature, venwendet werden.

25 [0022] Beispiele für erfindungsgemäß einzusetzende säurefunktionelle Monomere M3 sind z.B. Acrylsäure, Methacrylsäure, Maleinsäure(anhydrid) und andere carboxylfunktionelle oder anhydridfunktionelle copolymerisierbare Monomere.

[0023] Das Harz A1 wird in Mengen von 0 bis 40 %, bevorzugt von 10 bis 25 % (bezogen auf das Copolymerisat P) einigesetz. Es kann lösemittelfrei older bevorzugt gelöst in organischen Lösemitteln mit einem Feskforper von 40 bis 30 (00 kvorligen. Gegebenentalls kann mit zusätzlichen organischen Lösemitteln Az auf eine gegiente Viskosität verdünnt werden. Als Lösemittel kommen beliebige in der Laddechnologie bekannte Lösemittel in Betracht, insbesonders solche, die diblicherweise als Coldeer in wasterigen Dispersionen eingesetzt werden, wie z. B. Alkohole, Elher, ferbergruppen-haltige Alkohole, Ester, Ketone, N-Methylpyrrolidon oder unpolare Kohlenwasserstoffe bzw. Gemische dieser Lösemittel. Die organischen Lösemittel verbielben in der Bindemitteldispersion, es erfolgt kein Destillationsschrift. Insspensioner wird Art und Menge der Komponente A2 os ausgewählt, dass eine ausreichende Kesselhülliche und Vermeabfuhr zu Beginn der Polymerisätion von Teil C sichergestellt wird. Maximal werden als Komponente A2 15 %, bevorzud 3 bis 10 % (leweibt sebzogen auf das Copolymerisäte).

[0024] Bei der im <u>Prozessschritt B. zuzugebenden Initiatorkomponente B1 handelt es sich um organische Per-</u>
oxide wie z.B. Di-tert. Butylperoxid oder teil. Butylperoxy-2-ethylhexanoat und Azoverbindungen; B1 kann gegebenende falls in einem organischen Lösemittel, das bevorzugt als Colliser in der fertigen Birdernitteldispersion verbleiben kann,
als Lösung eingesetzt werden. Es ist effindungswesenflich, dass 5 bis 40 %, bevorzugt 10 bis 25 % der insgesamt wersewendeten Initiatormenge (B1 + C2 + D2) als Kömponente B1 v rordosient wird. Diese geschieht entweder bei Polymerisetionstemperatur über einen Zeitraum von 5 bis 60 min, bevorzugt 10 bis 30 min, oder vor dem Aufheizen, wobei dann
de 11, gegebenenfalle Az und B1 er inhaltende Mischung 5 bis 60 min, bevorzugt 10 bis 30 min bei Polymerisationstemperatur gehalten wird, bevor mit der Dosserung der Komponenten C1 und C2 begonnen wird.

[0025] Anschließend werden im <u>Prozessschritt C</u> parallel eine hydrophobe Monomermischung C1 und eine Initiatorkomponente C2 zudosiert.

[0026] Die Monomermischung C1 besteht aus

- c1) 30 bis 90 %, bevorzugt 40 80 % Monomeren der Gruppe M1, und
 - c2) 10 bis 60 %, bevorzugt 10 30 % hydroxyfunktionellen Monomeren der Gruppe M2 und ist im Wesentlichen carboxylgruppenfrei. C1 kann aber auch
- c3) 0 bis 2 %, bevorzugt 0 1 % säuregruppenhaltiger Monomere der Gruppe M3 enthalten,

wobei die durch diese Monomere verursachte Säurezahl nicht für eine Dispergierung oder gar Lösen eines durch Polymerisation von C1 erhaltenen Harzes in Wasser ausreicht, und wobei sich c1 + c2 + c3 zu 100 % addieren.

[0027] Die Gesamtmenge der hydrophoben Monomermischung C1 (bezogen auf das Copolymerisat P) beträgt 40 bis 80 %, bevorzugt 45 bis 70 %.

[0028] Bei der Initiatorkomponente C2 handelt es sich um Peroxid- oder Azoverbindungen der unter 61 beschriebenen Art, gegebenerfalls gelöst in organischen Lösemitten. Bevorzugt, aber richt notwerdigenveise wird als Kompos nente C2 die gleiche Initiatorverbindung wie in B1 eingesetzt. C2 wird in einer Menge von 25 bis 90 %, bevorzugt 50 bis 80 % der insoesamt verwendeten Initiatorveno (B1 + C2 + C2) einosestztt.

[0029] Im <u>Prozessschritt D</u> dosiert man dann parallel eine hydrophile Monomermischung D1 und eine Initiatorkomponente D2 zu.

[0030] Die Monomermischung D1 besteht aus

10

15

- d1) 10 bis 70 %, bevorzugt 30 bis 70 % Monomeren der Gruppe M1,
- d2) 10 bis 70 %, bevorzugt 20 bis 60 % hydroxyfunktionellen Monomeren der Gruppe M2 und
- d3) 5 bis 30 %, bevorzugt 8 bis 20 % säuregruppenhaltigen Monomeren der Gruppe M3,

wobei sich d1 + d2 + d3 zu 100 % addieren.

[0031] Bei der Initiatorkomponente D2 handelt es sich um Peroxid- oder Azoverbirdungen der unter 81 beschriebenen Art, gegebenenfelts gelote in organischen Losemitten. Bevorzugt, aber nicht notwerdigeweise wird als Kompozen enter D2 die gleiche Initiatorverbirdung wie in 81 undfoder C2 eingesetzt. D2 wird in einer Menge von 5 bis 40 %, bevorzugt 10 bis 25 % der ingeseamt verwerdeten Initiatormeng (81 + C2 + D2) eingesetzt.

[0032] Die Gesamtmenge (81 + C2 + D2) an eingesetztem Initiator beträgt 0,8 bis 5,0 %, bevorzugt 1,5 bis 3,5 %, jewells bezogen auf das Copolymerisat P. Die Polymerisation kann bei Temperaturen zwischen Raumtemperatur und 200°C, bevorzugt zwischen 50°C und 150°C durchgeführt werden.

25 (0033) Zur Herstellung eines erindungsgemäßen Copolymerisats P werden die Dosiersrime und Dosierzeiten von Monomer- und Initiatorkomponenten sowie die Polymerisationstemperatur im jeweiligen Prozessschritt so bemessen, dass das entstehende Copolymerisat ein mitteres Molekulargewicht M_v, von 300 bis 7000, ein mitteres Molekulargewichtsverfeilung M_w/M_v, von 2,5 bis 4,0 aufweist. In einer bevorzugten Ausführungsden Berpestellte Copolymerisat P ein mitteres Molekulargewicht M_v, von 100 bis 5000, ein mitteres Molekulargewicht M_v, von 1100 bis 20 000 und eine Molekulargewicht M_v, von 1100 bis 20 000 und eine Molekulargewichtsverteilung M_w/M_v, von 3,500 bis 5,500, ein mitteres Molekulargewicht M_v, von 1100 bis 20 000 und eine Molekulargewichtsverteilung M_w/M_v, von 3,500 bis 4,0 auf. Ein besonders hohes Eigenschaftsniveau wird erreicht, wenn durch Anwendung des erindungsgemäßen Verlahrens die nach den Prozessschritten C) und D) erhaltenen Werte von M_v, um weniger als 500, bevorzugt um weniger als 500, und von M_w/M_v, um weniger als 510, bevorzugt um weniger als 500, und von M_w/M_v, um weniger als 50, bevorzugt um weniger eils 0,5 vonlagewicht abweichen. Idealenweise weisen die im Prozessschritt D) aufgebauten Polymeristetten ein mitters Molekulargewicht

35 M_n on 3000 bis 4500 auf. In interest where we seed in in 1702 essection 1702 authenticative transpirements of the Capobymere P beinhalten sowth ein Gemisch von Polymerketten, die in den Verfahrensschritten A, C und D gebtilder werden als auch Mischungen von Copolymeren aus Bausteinen A1 und den Monomermischungen B1 und doder C1 oder Mischungen von Copolymeren aus Monomermischungen von B1 und C1. Solche gemischten Copolymere werden durch addisclasche Ptroofuno addre Umesterungsreaditionen erzeuch. Sie sind für die Stabilität der waste.

40 rigen Dispersionen der Copolymere P hilfreich. [0035] Die Molekulargewichtsverteilung wird mittels Gelpermeationschromatographie in THF, Fluss 1 ml/min, kalibriert oegen Polystrot-Einstandards eemessen.

[0036] Wesemitch für die Eigenschaften der erfindungsgemäß hergestellten Copolymerisate P bzw. der daraus formulierten wässrigen Überzugsmittel ist es auch, dass die Prozessschritte A) bij m Zusammenhang ausgeführt werden, d.h. dass die hydrophobe Monomermischung C1 in Gegenwart der Komponenten A1, gegebenerfalls A2 und B1 polymerisiert und die hydrophile Monomermischung D1 in Gegenwart des bis einschließlich Prozessschritt C) hergestellten Copolymers polymerisiert wird. Andere Vorgehensweisen, wie z.B. eine Umkehrung der Reihenfolge der Prozessschritte C) und D) oder ein isoliertes Herstellen einzelner Teile des Copolymerisats P führen zu qualitativ schlechteren Dissersionen.

50 [0037] Der OH-Gehalt der 100 %igen Copolymensate P beträgt 1 bis 8 %, vorzugsweise 1,5 bis 5,5 %, und wid druch relative Menge der eingesetzten hydroxyhurdionellen Monomere M2 in den Prozessschritten C) und 19 sowie durch die Wahl des im Prozessschritt A) eingesetzten hydrophoben Copolymenisate A teingestellt. Die Saurezahl des 100 %igen Copolymenisate P beträgt 12 bis 30, bevorzugt 15 bis 25 mg KOHg, und wird durch die relative Menge der eingesetzten saurefunktionellen Monomere M3 in den Prozesschritten () und 0) sowie durch die Wahl des im Prosesschritten (3) eingesetzten hydrophoben Copolymenisate A1 eingestellt. Erfindungswesenflich werden mindestens 60 %, bevorzugt mindestens 60 % der insgesetzent eingebauten Kaureguppen im Prozessschritt (b) in das Copolymenisat P eingebracht. Gegebenfalls kann das Copolymenisat P zur Hydrophilerung zusätzlich zu den Saureguppen anteilig alkyl nozidhatige Monomereinheiten in eingebauten Form oder auch externe Emulgatoren enthalten. Bevorzugt wer-

den die Copolymerisate P aber nur durch Säuregruppen hydrophiliert.

[0038] Die erindungsgemäßen Copolymerisate P ernhalten 0 - 30 %, bevorzugt 5 - 20 % organische Lösemittel, die in der wässrigen Lieferform verbleiben. Als Lösemittel kommen belleibige in der Lacktechnologie bekannte Lösemittel in Betracht, inzbesondere solche, die üblicherweise als Colöser in wässrigen Dispersionen eingesetzt werden, wie s z. B. Alkohole, Effer, Ethergruppen-haltige Alkohole, Ester, Ketone, N. Methylpyrrolidon oder unpolare Kohlenwasserstoffe bzw. Gemische dieser Lösemittel, Beworzugt kommt in den Copolymeristen P eine Lösemittelmischung aus bis 95, bevorzugt 50 bis 80 Gew. % eines hydrophoben, nicht wassermischbaren, unverseifbaren Lösemittels i), wie z. B. Xylol, Tokul, Solvent Naghth, technische Kohlenwasserstoffgemische wie z. B. Blogne? Tengin@ Kristalloff, Terstebenzin, bzw. Mischungen dieser und anderer hydrophober Lösemittel sowie ii) 5 bis 70, bevorzugt 20 bis 50 Gew. % 10 wassermischbarer bzw. wasserfösicher, unverseifbarer Lösemittel vie z. B. Butylglylol, Methydopylong, Butyldigly-kol, Dietypenglykol, Dietypen

[0039] Art und Menge des eingesetzten organischen Lösenitätels bzw. Lösenitätelgemischs wird so bemessen, ind dass einerseits die gewinschten Eigenschlant des Lades wie z. R. Verfauf. Trochung oder VoC-Wert erreicht und andererseits eine ausreichende Kesselfüllhöhe und Wärmeabfuhr zu Beginn der Polymerisation von Teil C sichergestellt wird.

[0040] Zur Neutralisation der im Copolymerisat P einpolymeriserten Carboxylgruppen können organische Amie oder wasserblisiche anorganische Basen eingesetzt werden. Beworzugt isnd vMethylmorpholin, Triethylamin, Dimeze thylethanolamin, Dimethylsopropanolamin, Methyldiethanolamin. Ebertallis geeignet sind Diethylethanolamin, Bushanismin, Busha

[0043] Die erindungsgemäßen in Wasser dispergiert und/oder gelöst vorliegenden Copolymerisate P werden gegebenenfalls zusammen mit andren Bindemitteln oder Dispensionen, z.B. auf Basis von Polyesten, Polyurerhanen, Polyerben, Polyepoxiden oder Polyepoxiden den in Kombination mit Vernetzerhatzen und gegebenenfalls Pigmenten sonstigen in der Lackindustrie bekannten Hilfs- und Zusatzstoffen in oder als Lackbzw. Beschichtungsmittel eingesetzt. 30 bis 95 Gew. %, vorzugweise 65 bis 90 Gew. % Copolymerisat P. gegebenenfalls in Abmischung mit arderen beharben den die der Dispersionen werden dabei mit 5 bis 50, vorzugsweise 10 bis 95 Gew. % Vermetzerharz bzw. Mischungen verschiedener Vernetzerharze kombiniert.

[0044] Durch Kombination mit Vernetzern können dabel, je nach Realdivität oder gof. Blodsierung der Vernetzer, sowoh Elinkomponentenlacke alls auch Zweibomponentenlacke formuliert werden. Unter Elinkomponentenlacke alls auch Zweibomponentenlacke formuliert werden. Unter Elinkomponentenlacke alls auch Zweibomponentenlacke formuliert werden. Der die en Birdemittelkomponente und Vernetzerkomponente zusammen gelagert werden können, ohne dass eine Vernetzungsreaktion in metklichen bzw. für die spätere Applikation schädlichen Ausmaß stattindet. Die Vernetzungsreaktion findet erst bei Applikation mach einer Aktivierung des Vernetzungsreaktion findet erst bei Applikation mach einer Aktivierung des Vernetzungsreaktion findet erst bei Applikation met bei Applikation genetzen der Vernetzungsreaktion zu der vernetzungsreaktion können aber auch Katalysatoren eingesetzt oder höhere Temperaturen angewerdet werden.

[0045] Als Vernetzerharze eignen sich beispielsweise Amid- und Amin-Formaldehynharze, Phenolharze dehund Kentharze, wie z. B. Phenol-formaldehydharze, Resole, Furnahrze, Hanstoffharze, Carbamidsauresetscharze, Triazinharze, Melleminharze, Benzoguanaminharze, Cyanamidharze, Anllinharze, wie sie in 'Lackkunstharze', H. Wagner, H.F. Sax, Carl Hanser Verlag Monchen, 1971, beschrieben sind.

[0046] Gut geeignet als Vernetzerharze sind auch blockierte Polyiscoyanata, beispieleweise auf Basis von Isophornoriliscoyanat, Hevannethylendiscoyanat, 1, 4-Oiiscoyanatoychobraxa, 198-4(-Hisooyanatoychobraxa) melhan oder 51 3,3-Diiscoyanatohenzol oder auf Basis von Lacipoyiscoyanaten wie Biuret- oder Isooyanutogruppen aufweisende Polyiscoyanate von 16-Diiscoyanatohenzen)-melhan oder Urethangruppen aufweisenden Lacipoyiscoyanaten auf Basis von 24- undfoder 2,6-Diiscoyanatotokulo der Isophornoriliscoyanat einersels tund indermorfekularen Polyhydroxiv-betrindungen wie Trimethydorposan, den isomeren Pro-

pandiolen oder Butandiolen oder beliebigen Gemischen derartigen Polyhydroxylverbindungen andererseits.

[0047] Geeignete Blockierungsmittel für diese Polyisocyanate sind beigpielsweise einwertige Altohole wie Methanol, Elhanol, Butanol, Heanol, Cydohexanol, Benzylatiohol, Oxime wie Acetoxim, Methytethytikosumi, Cydohexanonoxim, Lactame wie z-Caprolactam, Phenole, Amine wie Discopropylamin oder Dibutylamin, Dimethytoyrazol oder Triazol Sowie Molorosturedimethylester. Molonosturedithelster oder Molonosturedithotytester.

[0048] Die hydrophile Modfizierung der Copolymerisatkomponente A) reicht im allgemeinen aus, um auch die Dispergierbarkeit der Vernetzerharze, soweit es sich nicht ohnehin um wasserlösliche oder -dispergierbare Substanzen handelt, zu gewährleisten.

[0049] Wasserlösliche bzw. dispergierbare, blockierte Polyisocyanate sind z.B. durch Modifikation mit Carboxylat-10 und/oder Polyethylenoxidgruppen und/oder Polyethylenoxid/Polypropylenoxidgruppen erhältlich.

[0050] Ebenfalls geeignete Vernetzerharze sind niedrigviskose, hydrophobe oder hydrophile Polyisocyanate mit freien Isocyanatigruppen auf Basis aliphatischer, cydoalaphatischer, arailphatischer und/oder aromatischer Isocyanate, Diese Polyisocyanate weitsen bei 23°C im alligemeinen eine Viskositat von 10 bis 3500 mPas auf. Falls erforderlich, könnied in die Polyisocyanate in Abmischung mit geringen Mengen an inerfen Lösemitteln zum Einsatz gelangen, um die Vissosität auf einen Wert innerhab des oenannten Bereiches abzusenken.

[0051] Eine Hydrophilierung der Polyisocyanate ist z.B. durch Umsetzung mit unterschüssigen Mengen an einwertigen, hydrophilen Polyetheralkoholen möglich. Die Herstellung deranger hydrophilierter Polyisocyanate ist beispielsewies in der EP-A 0 540 985 beschrieben. Besonders gut geeignet sind auch die in dar DE-A 1 98 251 beschriebenen Allophanatgruppen enthaltenden Polyisocyanate, die durch Umsetzung monomerenarmer Polyisocyazo nate mit Polyethylomovópolyetheralkoholen unter Allophanatisierungsbedingungen hergestellt werden. Ebenso möglich ist die Hydrophilierung durch Zusatz handelsbülicher Ermilyagatoren.

[0052] Es können auch Mischungen verschiedener Vernetzerharze eingesetzt werden.

[0053] In einer bevorzugten Ausführungsform werden Mischungen eines hydrophilen und eines niedrigvischeen hydrophoben Polysiooyanats in Kombination mit den erfindungsgenaßen Disperationen in wässrigen 2Komponenten28 Systemen, welche bei Raumtemperatur realstiv sind, eingesetzt. Bevorzugte Mischungen sind dabei Mischungen aus
30 bis 90 Gew. % eines hydrophil modifizierten, gegebenertallis Allophanatgruppen enthaltenden Polysicoyanats auf Basis Hexamethyfendlisocyanat und 70 bis 10 Gew. % eines nicht hydrophi modifizierten Polysicoyanats auf Basis Hexamethyfendlisocyanat undloder Bis-(4-isocyanatocyoloheyf)-mehlan, sowie wischungen aus 10 bis 85 Gew. % eines niedrigviskosen, richt hydrophi modifizierten Polysicoyanats auf Basis von 3Hexamethyfendisocyanat mit Isocyanurat, Bluret, Allophanat- undloder Uretdonstruktureinheiten und 90 bis 35 Gew. % eines niedennafülls Allophanat- undloder Uretdonstruktureinheiten und 90 bis 35 Gew. % eines niedennafülls Allophanat- undloder Uretdonstruktureinheiten und 90 bis 35 Gew. % eines niedennafülls Allophanat- undloder Uretdonstruktureinheiten und 90 bis 35 Gew. % eines niedennafülls Allophanat- undloder Uretdonstruktureinheiten und 90 bis 35 Gew. % eines niedennafülls Allophanat- undloder Uretdonstruktureinheiten und 90 bis 35 Gew. % eines nieden nach 18 bis 180 mischen 180

[0054] In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform werden Mischungen aus gegebenerfalls hydrophi modifizierten Polyisocyanaten mit freien Isocyanatgruppen und Aminovernetzerharzen, welche vorzugsweise keine freien Aminogruppen aufweisen, mit den erfindungsgemäßen Bindemitteldispersionen kombiniert und vorzugsweise bei Temperaturen von 60 bis 120°C ausgehärtet. Soliche Mischungen enthalten vorzugsweise 25 bis 68 Gew. % Polyisocyanate mit freien losovanatruppen und 75 bis 32 Gew. % Aminovernetzerharze.

[0055] Vor, walrend oder nach der Herstellung der wässrigen Bindermitelkombinationen durch Abmischung der Einzelkomponentien und auch im Fall der Herstellung von einkomponentig zu verarbeitenden Beschichtungsmitteln können die üblichen Hilfs-und-Zusatzmittel der Lacktechnologie zugesetzt werden, wie z.B. Ernstchäumungsmittel, Verdickungsmittel, Pigmente, Dispergierhilfsmittel, Katalysatoren, Hautverhinderungsmittel, Antiabsetzmittel, Emulgatoren.

[0056] Die so erhaltenen erlindungsgem
ßen Beschichtungsstytel eignen sich für alle Einsatzgebiete, in denen wässrige Anstrich- und Beschichtungssysteme mit einem erhöhten Eigenschaftsprofil Verwerdung linden, z.B. Beschichtung mineralischer Baustoft-Oberflächen, Ladeierung und Versiegelung von Holz und Holzwerkstoffen, Beschichtung metallischer Deefflächen (Nachseitung und Lackierung asphalt- oder bitmanligier Beläge, Lackierung und Versiegelung diverser Kunststoffoberflächen (Kunststoffbeschichtung) sowie Hochglanzlacke.

© [0057] Bei den unter erfindungsgem
äßer Verwendung der erfindungsgem
äßen Bindemittelkombinationen hergestellten Lacken bzw. Beschichtungsmitteln handelt es sich um Grundierungen, Füller, pigmentierte oder transparente Decklacke, Klaritacke und Hochglanztlacke, sowie Einschichtlacke, die in der Einzel- und Serienapplikation, z.B. im Bereich der Industrielackierung, Automobil-Einst- und -Reparatunfackierung, Anwendung finden k\u00f6nen.

[0058] Bevorzugte Verwendungen der erfindungsgemäßen in Wasser dispergiert undfoder gelöst vorliegenden SC Opplymerisate P ist in Kombination mit Polysicosyanaten bzw. besonders bevorzugt in Kombination mit Misichungen von hydrophilen und hydrophoben Polysicosyanaten zur Beschichtung bzw. Lacklerung metallisicher Oberflächen oder Kunststoffen bei Raumfermperatur bis 140°C, oder in Kombination mit Aminovernetzerharzen zur Beschichtung und Lacklerung metallisicher Opelflächen bei 110 bis 180°C in Form von Einschichtlagen oder als Decklacke.

[0059] Die Herstellung der Beschichtung kann nach den unterschiedlichen Spritzverfahren wie beispieltsweise Luftdruck-, Airess- oder Elektrostatik-Spritzverfahren unter Verwendung von Ein- oder gegebenenfalls Zweikomponenten-Spritzanlagen erfolgen. Die erfindungsgemäß herzustellenden und zu verwenderden Lacke und Beschichtungsmassen können jedoch auch nach anderen Methoden, beispielsweise durch Streichen, Rollen oder Rakeln appliziert werden.

Beispiele

[0060] Die folgenden Beispiele sollen die Erfindung n\u00e4her erf\u00e4utern, ohne sie jedoch einzuschr\u00e4nken. Alle Anga10 ben in \u00a8 beziehen sich auf das Gew\u00e4ht. Viskosit\u00e4tsmessungen wurden in einem Kegel-Platte-Viskosimeter nach DIN
53019 bei einem Schergef\u00e4lle von 40 s⁻¹ durchget\u00fchr. GPC-Messungen wurden auf einer S\u00e4uenkombination der
Firma Macherey & Nagel, gef\u00fcll mt teilvernetztem PolystynUbinynUbenzol-Gel (Nucleogel), durchgef\u00fchrt

- 1. (Vorsäule) Nucleogel GPC 10P, 10 µm, 50 x 7,7 mm
- 2. Nucleogel GPC 106-10, 10 μm, 300 x 7,7 mm
- Nucleogel GPC 104-10, 10 µm, 300 x 7,7 mm
 Nucleogel GPC 500-10, 10 µm, 300 x 7,7 mm
- 5. Nucleogel GPC 100-10, 10 µm, 300 x 7,7 mm

20 weitere Hardware-Komponenten:

Säulenofen: Merck L 7360;

Pumpe, Injektor: Hewlett Packard 1050 Serie II;

Detektoren: DAD Hewlett Packard 1050 + RI-Detektor Hewlett Packard 1047 A

[0061] Laufmittle list THF mit einer Flußrate von 0,6 ml/min bei einem Druck von ca. 65 bar; Messtemperatur ist 30°C. Es werden 100 µP robe mit einer Polymerkonzentration von ca. 50 g/l eingespirtt. Die Kalbierung erfolgt mit eng verteilten Polystyrol-Einbstandards der Fa. Polymer-Standard-Service GmbH (PSS) des entsprechenden Molekularoweinbtsbereichs.

Belsplel 1 (erfindungsgemäß):

90

50

In einem 6 I-Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl- und Heizvorrichtung werden 515 g eines hydrophoben Polyacrylatharzes (Desmophen® A 160, Bayer AG), 60 Gew. %-ig gelöst in Solvent Naphtha 100, mit einem OH-Gehalt 35 (100 %ig) von 2,6 %, einer Säurezahl (100 %ig) von 5 mg KOH / g, einem mittleren Molekulargewicht M, von 4800 und einer Polydispersität MwMn von 2,9, zusammen mit 172 g n-Butoxypropanol (A2) vorgelegt und auf 138°C aufgeheizt. Bei dieser Temperatur gibt man eine Lösung (B1) aus 8 g Di-tert, butylperoxid in 8 g n-Butoxypropanol in 20 min zu. Im Anschluss daran dosiert man eine Monomermischung (C1) aus 762 g Methylmethacrylat, 355 g Butylmethacrylat, 52 g Butylacrylat und 507 g Hydroxyethylmethacrylat sowie parallel dazu eine Lösung (C2) von 32,5 g Di-tert.butylperoxid 40 in 35 g n-Butoxypropanol bei dieser Temperatur innerhalb von 4 Stunden 30 min zu. Man hält die Mischung 30 min bei 138°C und dosiert anschließend eine Mischung (D1) aus 128 g Methylmethacrylat, 100 g Butylacrylat, 180 g Hydroxyethylmethacrylat und 60 g Acrylsäure sowie parallel dazu eine Lösung (D2) von 8 g Ditert, butylperoxid in 20 g n-Butoxypropanol in 90 min zu. Nach einer weiteren Stunde Rühren bei 138°C wird auf 90°C abgekühlt, 78 g Dimethylethanolamin zugegeben, homogenisiert und in 2400 g Wasser dispergiert. Man erhält ein in Wasser disper-45 giert vorliegendes Copolymerisat P mit einem OH-Gehalt (100 %ig) von 3,9 %, einer Säurezahl (100 %ig) von 20 mg KOH/q und einem Festkörpergehalt von 47 % bei einer Viskosität (frisch hergestellt) von ca. 1500 mPas (23°C, Schergefälle 40⁻¹). Der pH-Wert (10 %ig in Wasser) beträgt 8,4, der Neutralisationsgrad beträgt 105 %. Die Dispersion ist gut filtrierbar und weist eine mittlere Teilchengröße von ca. 200 nm auf Nach 6 Wochen Lagerung bei Raumtemperatur beträgt die Viskosität der Dispersion 1200 mPas.

Belsplel 2 (erfindungsgemäß):

[0063] Man verfahrt wie in Bsp. 1, mit dem Unterschied, dass als Monomermischung C1 ein Gemisch aus 438 gr Methylmetharcylat, 410 g. Blylmetharcylat, 437 g. bobulyfmetharcylat und 390 g. Hydroxyetylmetharcylat undsets 5 wird. Die zur Dispergierung und Viskopiätbeinstellung notwendige Wassermenge beträgt hier ca. 2600 g. Man erhält in in Wasser dispergiert vorliegendes Copolymerisat P mit einem OH-Gehalt (100 %g) von 3,5%, einer Sätzungstal (100 %g) von 21 mg KOHig und einem F stköprergehalt von 45 % bei einer Viskosität (frisch hergestellt) von ca. 1450 mPsa (280° C. Schredefille 40°). Der pH-Wert (10 %g) in Wasser) beträgt 8,3 g. der Neuträssischinsgrad beträgt 105 %.

Die Dispersion weist eine mittlere Teilchengröße von ca. 170 nm auf. Nach 6 Wochen Lagerung bei Raumtemperatur beträgt die Viskosität der Dispersion 1100 mPas.

Beispiel 3 (erfindungsgemäß):

5

[0064] Man verfahrt wie in Bsp. 1, mit dem Unterschied, dass als Monomermischung C1 ein Gemisch aus 135 g Methylmerhacrylat, 255 g Burylmerhary, lat, 255 g loborymherhacrylat und 390 g l-yldroxyethylmerhacrylat udosiert wird. Die zur Dispergierung und Viskositätseinstellung notwendige Wassermenge beträgt hier a. 2900 g, Man erhätt ein in Wasser dispergiert vorliegendes Copolymerisat P mit einem OH-Gehalt (100 %ig) von 3,3 %, einer Salurezahl (100 %ig) von 21 mg KCH-fly und einem Festkörpergehalt von 43 % bei einer Viskositat (frisch hergestellt) von ca. 1400 mPas (23°C, Schergelälle 40°). Der pH-Wert (10 %ig) in Wasser) beträgt 3,3, der Neuträlisationsgrad beträgt 105 %. Die Dispersion weist eine mittlere Tailchengrüße von ca. 160 nm auf Nach 6 Wochen Lagerung bei Raumtemperatur beträßt die Viskosität der Dissersion 1050 mPas.

15 Beispiel 4 (erfindungsgemäß):

In einem 6 I-Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl- und Heizvorrichtung werden 515 g eines hydrophoben Polyacrylatharzes (Desmoohen® A 160, Bayer AG), 60 %ig gelöst in Solvent Naphtha 100, mit einem OH-Gehalt (100 %ig) von 2,6 %, einer Saurezahl (100 %ig) von 5 mg KOH/g, einem mittleren Molekulargewicht Mn von 4800 und einer Polydispersität M., M., von 2,9, zusammen mit einem Gemisch (A2) aus 88 g Butylglykol und 94 g Solvent Naphtha 100 vorgelegt und auf 143°C aufgeheizt. Bei dieser Temperatur gibt man eine Lösung (B1) aus 9 g Di-tert butylperoxid in 9 g Solvent Naphtha 100 in 20 min zu. Im Anschluss daran dosiert man eine Monomermischung (C1) aus 234 g Methylmethacrylat, 295 g Butylmethacrylat, 544 g Butylacrylat und 698 g Hydroxypropylmethacrylat sowie parallel dazu eine Lösung (C2) von 35 g Di-tert.butylperoxid in 35 g Solvent Naphtha 100 bei dieser Temperatur innerhalb von 4 Stunden 30 min zu. Man hält die Mischung 30 min bei 143°C und dosiert anschließend eine Mischung (D1) aus 113 g Butylacrylat, 187 g Hydroxypropylmethacrylat und 68 g Acrylsäure sowie parallel dazu eine Lösung (D2) von 9 g Ditert.butylperoxid in 9 g Solvent Naphtha 100 in 90 min zu. Nach einer weiteren Stunde Rühren bei 143°C wird auf 90°C abgekühlt, 83 g Dimethylethanolamin zugegeben, homogenisiert und in 2400 g Wasser dispergiert. Man erhält ein in Wasser dispergiert vorliegendes Copolymerisat P mit einem OH-Gehalt (100 %ig) von 4.5 %, einer Saurezahl (100 %ig) von 24 mg KOH/g und einem Festkörpergehalt von 46 % bei einer Viskosität (frisch hergestellt) von ca. 1700 mPas (23°C, Schergefälle 40°1), Der pH-Wert (10 %ig in Wasser) beträgt 8,5, der Neutralisationsgrad beträgt 100 %. Die Dispersion ist aut filtrierbar und weist eine mittlere Teilchengröße von ca. 115 nm auf Nach 6 Wochen Lagerung bei Raumtemperatur beträgt die Viskosität der Dispersion 1530 mPas.

35 Beispiel 5 (erfindungsgemäß):

In einem 6 I-Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl- und Heizvorrichtung werden 515 g eines hydrophoben Polyacrylatharzes (Desmophen 4 160, Bayer AG), 60 %ig gelöst in Solvent Naphtha 100, mit einem OH-Gehalt (100 %ig) von 2.6 %, einer Säurezahl (100 %ig) von 5 mg KOH/g, einem mittleren Molekulargewicht M, von 4800 und einer Poly-40 dispersität M.../M., von 2.9, zusammen mit 172 g Butylglykol vorgelegt und auf 138°C aufgeheizt. Bei dieser Temperatur gibt man eine Lösung aus 8 g Di-tert butylperoxid in 8 g Butylglykol in 20 min zu. Im Anschluss daran dosiert man eine Mischung aus 678 g Methylmethacrylat, 106 g Styrol, 503 g Butylacrylat und 390 g Hydroxyethylmethacrylat sowie parallel dazu eine Lösung von 32,5 g Di-tert, butylperoxid in 35 g Butylglykol bei dieser Temperatur innerhalb von 4 h zu. Man hålt die Mischung 30 min bei 138°C und dosiert anschließend eine Mischung aus 128 g Methylmethacrylat. 100 g Butylacrylat, 180 g Hydroxyethylmethacrylat und 58 g Acrylsaure sowie parallel dazu eine Lösung von 8 g Diterf.butylperoxid in 20 g Butylglykol in 90 min zu. Nach einer weiteren Stunde Rühren bei 138 °C wird auf 90 °C abgekühlt, 78 g Dimethylethanolamin zugegeben, homogenisiert und in 2300 g Wasser dispergiert. Man erhält ein in Wasser dispergiert vorliegendes Copolymerisat P mit einem OH-Gehalt (100 %ig) von 3,3 %, einer Saurezahl (100 %ig) von 20 mg KOH/g und einem Festkörpergehalt von 47 % bei einer Viskosität (frisch hergestellt) von ca.1500 mPas (23°C, Schergefälle 40⁻¹). Der pH-Wert (10 %ig in Wasser) beträgt 8,5, der Neutralisationsgrad beträgt 105 %. Die Dispersion ist gut filtrierbar und weist eine mittlere Teilchengröße von ca. 120 nm auf. Nach 6 Wochen Lagerung bei Raumtemperatur beträgt die Viskosität der Dispersion 1270 mPas.

Belsplel 6 (nicht erfindungsgemäß):

55

[0067] In einem 61-Reaktionsgefläß mit Rühr-, Kühl- und Heizvorrichtung werden 515 g eines hydrophoben Polyacrylatharzes (Desmophen® A 160, Bayer AG), 60 %ig gelöts in Solvent Naphtha 100, mit einem OH-Gehalt (100 %ig) von 2,6 %, einer Säurezähl (100 %ig) von 5 mg KOH/g, einem mittleren Molekulargewicht M_i, von 4800 und einer Poly-

dispersitat M,/Mn, von 2.9, zusammen mit 156 g Bulfyglykol vorgelegt und aut 138°C aufgeheiert. Bei dieser Temperatur dosiert man zunächst eine Mischung aus 756 g Methylmethacrylat, 500 g Burtylacrylat und 390 g Hydroxyethylmethacrylat in 3 h und, nach 30 min Halten der Temperatur, daren anschließend in weiteren 30 min eine Mischung aus 12° g Methylmethacrylat, 100 g Butylacrylat, 180 g Hydroxyethylmethacrylat und 58 g Acytsbure zu. Parallet zur Monomer-dosierung glubt man eine Lösung von 80 g D-Lerh zuhylberzoit in 80 g Bulfylgkol in einer solchen Geschwirdigheit zu, dass die Peroxid-Dosierung 40 min nach Beendigung der Monomerdosierung abgeschlossen ist, während der 30-mintligen Dosierpause zwischen den Monomerströmen wird auch die Peroxidosierung untertorden. Nach Beendigung der Monomer- und Peroxidzugabe wird noch 2 h bei 138°C gerührt, auf 90°C abgekühlt, 78 g Dimethylethanda-min zugegeben, homogenistert und 12800 g Wasser dispergiert. Man erhält eine wässige Copolymerisat-Dispersion mit einem OH-Gehatt (100 %kg) von 3.3 %, einer Sauezahl (100 %kg) von 20 mg KOH/g und einem Festichyregrehalt von 45 % bei einer Viskosität (frisch hergestellt) von ca. 1500 mPas (22°C, Schergreitälle 40°). Der pH-Wert (10 %g) in Wasser) betzgl 6.5, der Neutrilssiatonsgrad beträgt 105 %. Dis Dispersion in git filtrierbar und weist eine mitter Feil-chengrüße von ca. 140 nm auf. Nach 6 Wochen Lagerung bei Raumtemperatur beträgt die Viskosität der Dispersion 680 mPas

Beispiel 7 (nicht erfindungsgemäß)

[0068] In einem 61-Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl- und Heizvorrichtung werden 186 g Butylgykol und 186 g Stolvent Naphta eingewogen und ut 149°C einfül. Dann wird eine Mischung 1) aus 750 g Methymethacytat, 125 g Stolvent Naphta eingewogen und ut 149°C einfül. Dann wird eine Mischung 1) aus 750 g Methymethacytat, 103 g Butylarorytat und 63 g
64 g Hydrovyethymethacytat, 588 g Butylarorytat und 67 g Butylarorhacytat, 103 g Butylarorytat und 60 g
64 priysäure in 11/6 Stunden zudosiert. Nach werden in 5 Stunden 89 g Di-tert. Butylperoxid in 70 g einer 1:1
Mischung von Butylgykol und Sohven Naphta zudosiert. Nach weiteren 2 Stunden Rühren bei 145°C wird all 700 g
700 ebgeköhlt, 76 g Dimethylethanolamin zugegeben, homogenisiert und in 2700 g Wasser dispergiert. Man erhält ein in
87 Wasser dispergiert vorliegendes Copolymeristat mit einem OH-Gehalt (100 %g) von 3.3 %, einer Säurezahl (100 %g)
von 21 mg KöH/g und einem Fest-Körpergehalt von 44 % bei einer Vislosität (frisch hergestellt) von ca 800 mPas (23°C,
Schergefälle de 7). Der pH-vent (10 %g) in Masser) befatig 81, der Nautralisionisgrad befrät gilt 05%. Die Dispersion ist qut filtrierbar und weist eine mittere Teilchengröße von ca. 105 nm auf. Nach 6 Wochen Lagerung bei Raumtemperatur betraft die Vislossität der Oilspersion 360 m Pas.

Beisplei 8 (nicht erfindungsgemäß):

30

[0069] Man verfahrt wie bei Beispiel 9, dispergiert jedoch nur in ca. 2600 g Wasser. Man erhalt eine Dispersion mit einem OH-Cebati (100 %) on 3.3 %, einer Saurezah (100 %) on 21 mg (NCH) und einem Fesköpregrebalt von ca. 45 % bei einer Viskosität (frisch hergesteitt) von ca. 1500 mPas (23 °C, Schegefälle 40°). Der pH-Wert (10 %) ein Wassen) beträg 13, 1, der Neurfalisationsgrad beträgt 105 %. Die Dispersioni stg. diffientera und weist eine mittere Teilchengröße von ca. 110 nm auf Nach 6 Wochen Lagerung bei Raumtemperatur beträgt die Viskosität der Dispersion 500 mPas.

40 Belspiel 9 (nicht erfindungsgemäß, entspricht Bsp. A1 aus EP-A 0 358 979):

[0070] In einem 4-Reaktionsgefäß mit Rühr, Kühl- und Heizvorrichtung werden 900 g Butylacetat vorgelegt und auf 110°C erhitzt. Dann wird eine Mischung aus 381 g Methymeitabrziyla, 459 g hydroxyathymeitabrziyla, 450 g Butylacylat, 150 g Acrylsaure und 50 g AIBN in 4 Stunden gleichmäßig zudosiert. Man hätt 30 min bei 110°C und gistianschließend 10 g reft. Butylacrotata in 110 g Butylacetat zu, Nach weiteren 6 Stunden Nachvihren bei 110°C detsiliert man bei 200 bis 400 mbar ca. 100 ml Butylacetat ab; diese abdestillierte Menge wird durch frisches Butylacetat ersetzt.

[0071] In einem 6 I-Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl- und Heizvorrichtung und Destillationsbrücke legt mund meine auf 95°C erwärmte Losung von 143 g.5 Skiper Ammoniaklösung in 1300 g. dest. Wasser vor. Man läst nut annie 150°C Polymerlösung in einer Stunde in die wässrige Ammoniaklösung fließen und destilliert das Butylacetat azeotrop ab. Die Menge des mit Butylacetat azeotrop ab. Die Menge des mit Butylacetat azeotrop ab. Die meinem Gruf-Gehalt (100 Wgl) von 4.0%, einer Saurezahl (100 %g) von 90 mg (VOH/g und einem Festkörpergehalt von 28 % bei einer Viskosität (frisch hergestellt) von ca 2000 mPas (23°C, Schergefalle 40°C). Der pH-Wer (10 %g) im Nasser) berägt 64, der Neutralisationsgrad berägt 101 %. Die Dispersion weist eine mittl'ere 15 Teilchengröße von ca. 30 nm auf. Nach 6 Wochen Lagerung bei Raumtemperatur ist die Viskosität der Dispersion auf 3100 mPas annestienen.

Belspiel 10 (nicht erfindungsgemäß, entspricht Bsp. P6 aus EP-A 0 365 775):

[0072] In einem 6 I-Reaktionsgeläß mit Rühr. Kün'- und Heizvorrichtung werden 500 g Bulylglykol eingewogen und auf 140°C erhitzt. Dann wird eine Mischung aus 750 g Methylmethacrylat, 575 g Hydroxypropylacrylat, 500 g Bulylacrylat und 500 g Bulymethacrylat in 3 Stunden 50 min und direkt im Anschluss daran 125 g Acrylsature in 20 min zudosert. Parallel dazu wird in 4 Stunden 30 min ein Lösung von 112.5 g tent Bulylgerbenzoat in 125 g Bulylglylot zudosert. Nach Beendigung der Zugabe der Initiatorlösung rührt man 1 weitere Stunde bei 140°C, dann wird auf zudosert. Nach Beendigung der Zugabe der Initiatorlösung rührt man 1 weitere Stunde bei 140°C, dann wird auf wird wird weiter 124 g Direktylethanolamin zugegeben, homogenisiert und in 2900 g Wasser dispergiert. Man erhält ein in Wasser dispergiert vorliegendes Copolymeriset mit einem OH-Gehalt (100 %gl) von 3.0 %, einer Säurzeah (100 yl) von 3 mg KOH/g und einem Festkorpergehalt von 43 % bei einer Viskosität (frisch hergestellt) von ca. 1600 mPas (23°C, Schergefälle 40°1). Der pH-Wert (10 %gi in Wasser) beträgt 7.4, der Neutralisationsgrad beträgt 80 %. Die Dispersion weits eine mittlerer Beilchergröße von ca. 135 man Lift einer Gehalt von 10.3 % bezogen auf Lieferdran an Burylglykol weist die Dispersion veilkosität der Unganischer Colöser auf Nach 6 Wochen Lagerung bei Raumtenperatur berätet die Viskosität der Dispersion verkoretur beträgt der Viskosität der Dispersion verkoretur beträgen der Viskosität der Dispersion 120 min placen Coloser auf Nach 6 Wochen Lagerung bei Raumtenperatur beträtet die Viskosität der Dispersion 120 min placen Coloser auf Nach 6 Wochen Lagerung bei Raumtenperatur beträtet die Viskosität der Dispersion 120 min placen 200 min pl

Beispiel 11 (nicht erfindungsgemäß, entspricht Bsp. P2 aus EP-A 0 363 723):

10073] In einem 6 I-Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl- und Heizvorichtung werden 500 g Butylghykol eingewogen und auf 140°C ehritb. Zann wird eine Mischung aus 187 g Methymherbaryalt, 187 g Syva, 289 g Hydroxpropylegylat, 275 g Butylacrylat und 250 g Butylmethacrylat in 1 Stunden 53 min und direkt im Anschluss daran 62, 5 g Acrylsture in 7min zudosiert Anschlusse daran 62, 5 g Acrylsture in 7min zudosiert Anschlusse daran 62, 5 g Butylacrylat und 250 g Butylmethacrylat in 1 Stunden 52 min und direkt im Anschlusse daran 62,5 g Acrylsture in 8 min zudosiert Parallel dezu wind in 4 Stunden 30 min, beginnend mit dem Start des ersten Monomerzulaufs, eine Lösung von 112,5 g betra Butylperbertozat in 125 g Butylgheit zudosiert. Nach Beendigung der Zugabe der infläterfotsung rührt man 1 wetere Stunde bei 140°C; dann wird auf 95°C abgekühlt, 124 g Dimethylethanolamin zugegeben, homogenieiert und in 2500 g Wasser dispergiert. Man erhalt ein im Wasser dispergiert vollegendes Copolymerisat mit einem OH-ehalt (100 %) von 3,0 %, einer Saurezahl (100 %)g) von 40 mg KÜH/g und einem Festkörpergehalt von 42 % bei einer Viskosiatt (frisch hergestelt) von a. 1400 mBaz (25°C; Schergefälled v⁶1). Der jH-Wert (10 %)g in Wasser) beträgt 7,7, der Neutralisationsgrad beträgt 60 %. Die Dispersion weist eine mittler Teilchengröße von ca. 190 m auf. Mit einem Gehalt von 10,1 % bezogen auf Lieferform an Butylghylow vestet die Dispersion has entrehenung.

Belspiel 12 (nicht erfindungsgemäß, entspricht Bsp. A2 aus DE-A 4 322 242):

[0074] In einem 6 I-Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl- und Heizvorrichtung werden 480 g Ethoxyethylpropionat und 200 g Cardura® E 10 (Glycidylester der Versaticsäure, Shell Chem.) eingewogen und auf 120°C erhitzt. Dann wird eine Mischung aus 160 g Methylmethacrylat, 154g Styrol, 220 g Hydroxyethylmethacrylat, 100 g 2-Ethylhexylacrylat und 200 g Butylmethacrylat in 2 Stunden und direkt im Anschluss daran eine Mischung aus 160 g Methylmethacrylat, 154g Styrol, 220 g Hydroxyethylmethacrylat, 100 g 2-Ethylhexylacrylat, 200 g Butylmethacrylat und 132 g Acrylsäure in 2 Stunden zudosiert. Parallel dazu wird in 4 Stunden 30 min, beginnend mit dem Start des ersten Monomerzulaufs, 245 g einer 49 %igen Lösung tert.Butylper-(ethylhexanoat) in Butylacetat zudosiert. Nach Beendigung der Zugabe der Initiatorlösung rührt man weitere 90 min bei 120°C; dann wird auf 80°C abgekühlt, in 30 min 55 g Dimethylethanolamin zugegeben, homogenisiert und mit 2700 g Wasser dispergiert. Aus dieser Dispersion wird das organische Lösemittel weitgehend im Vakuum azeotrop abdestilliert; per GC wurde ein Restgehalt von 6 % nachgewiesen. Das abdestillierte Wasser wird zurückgeführt. Man erhält ein in Wasser dispergiert vorliegendes Copolymerisat mit einem OH-Gehalt (100 %ig) von 3,5 %, einer Säurezahl (100 %ig) von 33 mg KOH/g und einem Festkörpergehalt von 46 % bei einer Viskosität (frisch hergestellt) von ca. 1300 mPas (23 °C, Schergefälle 40°1). Der pH-Wert (10 %ig in Wasser) beträgt 7.3. der Neutralisationsgrad beträgt 60 %. Die Dispersion weist eine mittlere Teilchengröße von ca. 200 nm auf Bereits nach 50 einer Lagerzeit von 3 Wochen bei Raumtemperatur zeigt die Dispersion Phasentrennung.

[0075] Folgende Vernetzerharze werden in den Anwendungsbeispielen als Härter verwendet, alle Additive in den Präparationen können durch ähnliche, dem Fachmann bekannte Additive entsprechender Funktion ersetzt werden:

Polyisocyanat H1:

35

55

[0076] Niedrigviskoses hydrophobes Polyisocyanat mit Isocyanuratstruktureinheiten auf Basis von Hexamethylendiisocyanat, Viskosität bei 23°C: ca. 1200 mPas, NCO-Gehalt: ca. 23,5 % (Desmodur[®] N 3600 (Bayer AG))

Polvisocvanat H2:

[0077] Hydrophiliertes Polyisocyanat mit Isocyanuratstruktureinheiten auf Basis von Hexamethylendiisocyanat, Viskosität bei 23°C; ca. 3500 mPas, NCO-Gehalt; ca. 17 % (Bayhydur[®] 3100 (Bayer AG))

Aminovernetzerharz H3:

[0078] Handelsübliches Melaminharz Cymel® 327 (Cytec)

10 Polylsocyanat H4:

30

35

[0079] 40 %ige wässrige Dispersion eines blockiertes Polyisocyanatvernetzers (Bayhydur® BL 5140, Bayer AG)

Anwendungsbeispiel 1:

Herstellung eines pigmentierten Decklacks (Tabelle 1)

[0080] 220 g Bindemittel-Dispersion aus Beispiel 1, 5 g Surfynol[®] 104 (Air Products), 30 g dest. Wasser, 186 g Tinandioxid Bayertian[®] P-RC94 (gayer AG) werden in einem Schützter angerieben. 150 g des so erhaltenen Mahliguts 20 werden mit 34 g Dispersion aus Bsp. 1, 0, 44 g byk[®] 346 (ßk), Komein), 0,67 g byk[®] 380 (ßk) (Chemie) 1,2 g Acrysol[®] RM8 (20 % in Ethanol, Rohm & Haas), 15,9 g des Polyiscoyanats H1 und 21,7 g des Polyiscoyanats H2 in einem Dissolver vermischt und mit ca. 38 g dest. Wasser auf eine Viskosität von ca. 30 Sekunden bei 23°C im DIN 4 Auslaufbecher eingestellt. Der Lackfestkörper liegt bei 54 %, der pH-Wert bei 8,2. Das NCO:OH-Verhältris beträgt 1,5:1. Nach Applikation auf ein entfettetes Stahlblech wird der Lack bei Raumtemperatur getrocknet. Man erhält einen hochglänze zerden harfen Lackfilm. Kendaten und Prüferpelbisse siehe Tabelle 1.

Anwendungsbeispiele 2 - 4 und Vgl.5 - Vgl. 9

Herstellung von pigmentierten Decklacken (Tabelle 1)

[0081] Man verfährt wie bei Anwendungsbeispiel 1 mit dem Unterschied, dass Bindemitteldispersionen entsprechend Tabelle 1 zur Lackformulierung eingesetzt werden. Das NCO:OH-Verhaltnis wird jeweils auf 1,5:1 eingestellt, die Viskostifit auf 20 Sekunden (JINJA-Bercher.

Tabelle 1:

5

10

20

Kenndaten und Eigenschaften der wässrigen 2K-PUR-Weißlacke mit Härterkombination H1/H2; Raumtemperatur-Trocknung

Anwen- dungsbeisp.	1	2	3	4	Yes	N.		VO.5	'YI
Bindemittel Bsp.	1	2	3	5	6	7	8	9	12
M _n Binde- mittel	4500	6300	5300	4200	4200	3600	3600	1800	3200
M _W Binde- mittel	15500	18600	16300	14800	23100	21600	21600	11800	11400
M _w /M _n	3,4	2,9	3,0	3,5		1.70	31.15.	46	3,6
Säurezahl Bindem.	20	21	21	21	22	21	21	(#) 1	
Viskositäts- drift*	80	75	75	85	45	45	40	>100	Phasen- trenng.
Glanz (60°)	88	87	80	89	88	87	87	88	80
Trocknung [h] staubfr./ klebfr.	1/5	0,5/6	0,5/5	2/≥7	2/≥7	2,5/≥7	2,5/≥7	1,5/>7	2/≥7
Pendelhärte [s]	147	127	151	90	90	86	86	70	125
Wasserfes- tigkeit**	1	1	1	1	1	1	1	3	1
Lösemittel- best.Aceton/ Xylol***	1/0	1/0	1/0	2/1	2/1	2/1	2/1	4/1	4/3

- Viskositätsabfall der Bindemitteldispersion nach 6 Wochen Lagerung bei Raumtemperatur in % der Ausgangsviskosität
- Glanzhaltung bei Wasserlagerung; 0 = kein Glanzverlust; 5 = starker Glanzverlust
- ***: Belastung 5 min; 0 = keine Schädigung; 5 = Lack abgelöst

[0082] Man erkennt an Tabelle 1, dass die erfindungsgemäßen Anwendungsbeispiele 1 - 4 sehr gute Lackeigenschaften in Kombination mit guter Lagerstabilität der Bindemittle-Übgersion aufweisen. Bei den nicht erfündungsgemäß hergestellten Vergleichsbeispielen 5 - 7 ist die Polydispersität mit M_wM_m = 6 deutlich größer und die Viskosität der Bin-

demitteldispersionen tallen bei Lagerung stark ab. Beim Vergleichsbeispiel 8 weist die Birdemitteldispersion neben einer breiten Molekulargewichtsverteilung auch eine hohe (nicht erfindungsgemäße) Säurezahlt auf; hier findet man zwar keinen Abfall in der Bindemittel-Viskosität, datür aber Nachtelle in Wasserlestigkeit und Lösemittelbeständigkeit des Lacklims. Die in Anwendungsbeispiel 9 eingesetzte Dispersion liegt zwar mit hier Polytispersialt im erfindungsgemäßen Bereicht, die Dispersion wird aber nicht nach dem erfindungsgemäßen Herharen hergestellt. So liegt z. B. die Säurezahl mit 33 über dem erfindungsgemäße Haubten Bereicht, trotzdem reicht diese nicht aus, um die Dispersion zu stäbilsieren: nach kurzer Lagerzeit zeigt die Dispersion Phasentrennung. Außerdem weisen nach Vgl. Beispiel 9 heroestellte Lacklims schlechte Lösemittbebständischeit auf.

10 Anwendungsbelspiele 10 - 13 und Val.14, Val. 15:

30

35

40

55

Herstellung von pigmentierten Decklacken (Tabelle 2)

[0033] Man verfährt wie bei Arwendungsbeispiel 1 mit dem Unterschied, dass Bindemitteldispersionen entsprechend Tabele 2 zur Laddormüllerung eingesttt werden, und die Lacke statt bei Raumtemperatur hier 30 Minuten bei 80°C forziert getrochnet werden. Das NCO-OH-Verhältnis wird jeweils auf 1,5:1 eingestellt, die Viskosität auf 30 Sekunden/INI-M Recher.

[0084] Man erkennt an Tabelle 2, dass die erfindungsgemäßen Anwendungsbeispiele 9 - 12 sehr gut Lackligenschaften in Krombinstion mit jourt Lagerstallität der Bindernittle-Dispension autweisen. Bei den nicht erfindungsgemäßen hergestellten Vergleichsbeispielen 13 und 14 ist die Polydispersität mit $M_{\rm w}M_{\rm m} = 3.2$ zwar im Bereich der erfindungsgemäßen Vergleichsbeispiele werden aber nicht rach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellt und ihre Säurezahlen ligen oberhalb des erfindungsgemäßen Arwendungsbeispielen 9 - 12 Lacklime mit deutlich geringerer Harb und Losernittebleständigkeit. Die dem Vyl. Beispiel 13 zugrundeliegende Dispension zeigt untze der der Vergleichsheitspielen der Vergleichspielen 9 - 12 Lacklime mit deutlich geringerer Harb und Losernittebleständigkeit. Die dem Vyl. Beispiel 13 zugrundeliegende Dispension zeigt untze de dem Vyl. Beispiel 13 zugrundeliegende Dispension zeigt hat der Vergleich von der Vergleich verstelle vergleich verg

Tabelle 2:

5

10

15

Kenndaten und Eigenschaften der wässrigen 2K-PUR-Weißlacke mit Härterkombination H1/H2; forcierte Trocknung (30 min 80°C)

Anwendungsbsp.	9	10	11	12	1	
Bindemittel Bsp.	1	2	3	5	10	11
M, Bindemittel	4500	6300	5300	4200	3500	3800
M _w Bindemittel	15500	18600	16300	14800	11200	12000
M _w /M _a	3,4	2,9	3,0	3,5	3,2	3,2
Säurezahl	20	21	21	21	100	46
Bindem.						
Viskositätsdrift*	80	75	75	85	80	Phasentrenng.
Glanz (60°)	88	87	87	88	87	89
Pendelhärte [s]	172	170	179	150	63	97
Wasserfestigkeit**	0	0	0	0	3	0
Lösemittelbest. Aceton/Xylol***	1/0	1/0	1/0	2/0	3/2	3/1

- Viskositätsabfall der Bindemitteldispersion nach 6 Wochen Lagerung bei Raumtemperatur in % der Ausgangsviskosität
- Glanzhaltung bei Wasserlagerung; 0 = kein Glanzverlust; 5 = starker Glanzverlust
- ***: Belastung 5 min; 0 = keine Schädigung; 5 = Lack abgelöst

Anwendungsbeispiel 16:

Herstellung eines pigmentierten Decklacks

[0085] 220 g Bindemittel-Dispersion aus Beispiel 5, 5 g Surfynol[®] 104 (Air Products), 30 g dest. Wasser, 186 g

Titandioxid Bayeritian[®] R-KB-4 (Bayer AC) werden in einem Schtöttler angerieben. 150 g des so erhaltenen Mahlguts werden mit 28 g Dispersion aus Beispiel 5, 0,44 g byk.® 346 (Byk. Chemie), 0,66 g byk.® 380 (Byk. Chemi) 1,2 g Acrysol? RMB (20 % in Ethano), Rohm & Hans), und 41,1 g des Polyiscoyanats H2 in einem Dissolver vermischt und mit ca. 29 g dest. Wasser auf eine Viskoslatt von ca. 30 Sekunden bei 23°C im DIN 4 Auslaufbecher eingestellt. Der Lackeskröper liegt bei 54 %, der pH-Wert bei 8,2. Das NOO.OH-Verhältnis beträgt 1,5:1. Nach Applikation auf ein entlettetes Stlahibech wird der Lack bei Raumtemperatur getrochnet. Man erhält einen hochglänzenden harten Lackfilm, der eine gute Lösemittel- und Wasserfestigkeit aufweist. Durch forcierte Trocknung lässt sich das Beständigkeitsniveau des Lackfilms auf sehr und Werts enter verbessen.

10 Anwendungsbeispiel 17:

Herstellung eines pigmentierten Decklacks

[0068] 351 g Bindemittel-Dispersion aus Beispiel S, 8 g Surfynd[®] 104 (Air Products), 48 g Wasser und 297 g Titandioxid Bayertani[®] P.KFB. (Bayer AG) werden in einem Schülter angerieben. Das so erhalten Rahigut wird mit 77 g Bindemittel-Dispersion aus Beispiel S, 66 g Aminovemetzerharz H8, 63 g Acrysol[®] PMB (20 % in Ethanol, Rohm 8 4 Haas) und 10, 5 g Byk[®] 011 (Byk Chemie) vermischt und mit Wasser auf eine Veskositat von e. 3.0 Sebunden bei 70 mit 9 km 10 mit 9

Anwendungsbeispiel 18:

25 Herstellung eines pigmentierten Decklacks

[0087] 230 g Bindemittel-Dispersion aus Beispiel 5, 7,35 g einer 20 %igen Losung von Dimethylethanolamin in Wasser, 41 g Wasser und 184g Titandioxid Bayeritian[®] R-KB-4 (Bayer AG) werden in einem Schütter angerieben. Das so erhaltene Mahigut wird mit 17,5 g Bindemittel-Dispersion aus Beispiel 5, 66,5 g Vernetzerharz H4, 4,9 g Lancoflow W (25 Gew.%-ig in Wasser; Lubrizol), 4,4 g NIMP und 2,3 g einer 20 %igen Lösung von Dimethylethanolamin in Wasser vermischt und mit Wasser auf einer Wiscosität von ca. 30 Sekunden bei 23° C im DiN 4 Auslaubecher eingestell Der Lackfestkörper beträgt ca. 48 %; der pH-Wert 9,2. Nach Applikation auf enritettetes Stahlblech wird der Lack für 30 Minuten bei 150° eingekrannt, die Trockentimstärke beträgt ca. 35 μm. Man erhält einen harten Lackfim (Pendel-härte 175 sec.) mit hohem Glanz und guter Lösemittlebeständigkeit.

Anwendungsbeispiel 19:

35

55

Herstellung eines Klarlacks

40 [0088] 378 g der Bindemittel-Dispersion aus Beispiel 4 werden mit 12.2 g Tinuvin[®] 1130 (50 % in Bulylglykolacetat, Cba Geigy), 5.1 g Tinuvin[®] 292 (50 % in Bulylglykolacetat, Cba Geigy), 3.1 g Baysilon[®] OL 44 (10 % in Bulylglykolacetat und 111.9 g dest. Wasser vermischt (Komponente A). Die Härter komponente B), bestehend aus 127 g Polyisocyanatvernetzer H1, wird mittels Düsensträh-Dispergierung in die Komponente A) eingearbeitet. Dass oer haltene reaktive 2-Komponenten-Polyuerbansystem hat einen Festikfyprege-ten halt von 45 %, des NOO:OH-Verhältnis beträgt ca. 1,5:1. Die Topfzeit beträgt 5-6 Stunden, die Viskosität bleibt in diesem Zeitzum annahend konstant.

[0089] Der Klariack wurde auf ein mit einem Basidack beschichteten Aluminiumbiech bzw. auf Glasplatte durch Spritzapplistein ausglertsgen und 5 Minuten bei Raumtemperatur abgeldiett. Nach Vortrockung für 10 Minuten bei 130°C ausgehärtet. Man erhält einen klaren, hochglanzenden Lackfilm; Glazz 6 (20°) = 8 5.0 er Film weist eine sehr hohe Pendelharte von 203 Sak., eine sehr gute Ubsernitübeständigkalt gene Xylol, Methoxypropylacetat, Ethylacetat und Aceton sowie eine gute Beständigkeit gegen Wasser, verdürnte Schwefelsaure und Verdünnte Natroniause auf.

Patentansprüche

1. Copolymerisate erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte:

A) Vorlegen eines hydrophoben Polymers welches OH-Gruppen enthält, gegebenenfalls in einem organischen

Lösungsmittel gelöst, in ein Reaktionsgefäß,

- B): vordosieren eines Radikalstarters, gegebenenfalls gelöst in einem organischen Lösemittel, in das gleiche Reaktionsgefäß.
- C): Polymerisation eines hydrophoben, OH-Gruppen enthaltenden Monomergemischs in diesem Reaktionsgefaß bzw. in dieser Reaktionsmischung und
- D): Polymerisation eines hydrophilen, OH-Gruppen und Säuregruppen enthaltenden Monomergemischs in diesem Reaktionsgefäß bzw. in dieser Reaktionsmischung.
- 2. Dispersionen und Lösungen enthaltend Copolymerisate gemäß Anspruch 1.
- 3. Wässriges Überzugsmittel aus mindestens einem Nytroxyfunktionelten in Wässer dispergiert oder geldes vorliegenden Copolymerister Pm tiener Säurzesth, bezogen auf Festharz, von «30 mg KOHya, gegebennenfalls weiteren in dieser Mischung geldst oder dispergiert vorliegenden Bindemittelkomponenten sowie einem oder mehreren wasser/dischen, wasser/dispergierbaren zbw. in der wässrigen Bindemitteldispersion Idsichen oder dispergierbaren zew. in der wässrigen Bindemitteldispersion Idsichen oder dispergierbaren zew. aus der wässer/dischen wasser/dispergierbaren zew.
 - A): Vorlegen von

10

30

FΩ

55

- A1) 0 bis 40 Gew. % (bezogen auf das Copolymerisat P) eines hydrox/funktionellen hydrophoben Copoymerisats mit einer für Dispergierung oder Lösen von A1 in Wasser nicht ausreichenden Saurezahl <10 mg KOHQ, einem OH-Gehalt von 0,5 bis 7 % (bezogen jeweils auf 100 %iges Harz), einem Zahlenmittel des Molekulargewichts von 1500 bis 20 000 und einem Gehalt an organischen Lösemitteln von 0 bis 60 % (bezogen auf die Masse von A1),
- A2) 0 bis 15 % (bezogen auf das Copolymerisat P) zusätzlichen organischen Lösemitteln,
- wobei vor während oder im Anschluss von Schritt A auf die gewünschte Polymerisationstemperatur aufgeheizt wird,
- B): vordosieren von 5 bis 40 % (bezogen auf die Summe B1 + C2 + D2) eines Radikalstarters B1, gegebenenfalls gelöst in einem organischen Lösemittel,
 - C): paralleles Zudosieren von 40 bis 80 % (bezogen auf das Copolymerisat P) eines hydrophoben, im Wesentlichen carboxylgruppenfreien Monomergemischs C1, bestehend aus
 - c1) 30 bis 90 % (Meth)acrylsäurester mit C_1 bis C_{18} -Kohlenwasserstoffresten im Alkoholteil und/oder Vinylaromaten und/oder Vinylester,
 - c2) 10 bis 60 % hydroxyfunktionellen Monomeren, c3) 0 bis 2 % säuregruppenhaltigen Monomeren,
 - wobei sich c1 + c2 + c3 zu 100 % addieren, und einem Radikalstarter C2 in einer Menge, die 25 90 % der Summe (B1 + C2 + D2) entspricht, gegebenenfalls gelöst in einem organischen Lösemittel
 - D); paralleles Zudosieren von 5 bis 50 % (bezogen auf das Copolymerisat P) eines hydrophilen Monomergemischs D1, bestehend aus
 - d1) 10 bis 70 % (Meth)acrylsäureester mit C₁ bis C₁₈-Kohlenwasserstoffresten im Alkoholteil und/oder Vinylaromaten und/oder Vinylester.
 - d2) 10 bis 70 hydroxyfunktionellen Monomeren und
 - d3) 5 bis 30 % säurefunktionellen Monomeren,

wobei sich d1 + d2 + d3 zu 100 % addieren,

und einem Radikalstarter D2 in einer Menge, die 5 bis 40 % der Summe (B1 + C2 + D2) entspricht, gegebenentalls gelöst in einem organischen Lösemittel, wobei die Gesamtmenge (B1 + C2 + D2) des Radikalstarters (bezogen auf das Copolymeriast P) 0.8 bis 5.0 % behäut.

erhalten wird.

5

35

50

- 4. Wässriges Überzugsmittel aus mindestens einem hydroxyfunktionellen in Wasser dispergiert oder gelöst vorliegenden Copolymerisat P mit einer Säurezahl, bezogen auf Festharz, von 30 mg KOMI, gegebenenfalls weiteren in dieser Mischung gelötst oder dispergiert vorliegenden Bindemittelkomponenten sowie einem oder mehrenen wasserlöslichen, wasserdispergierbaren bzw. in der wässrigen Bindemitteldispersion löslichen oder dispergierbaren Vernetzern, dadurch gekenzeichnet, dass das Copolymerisat P hergestellt wird durch aufeinanderfolgendes Ausführen der Prozesseschitte A D:
- 15 A): Vorlegen von

A1) 10 bis 25 Gew. % (bez. auf das Copolymerisat P) eines hydroxyfunktionellen hydrophoben Copolymerisats mit einer für Dispergierung oder Lösen von A1 in Wasser nicht ausreichenden Saurezahl <10 mg KOHg, einem OH-Gehalt von 1 bis 4 % (bezogen jeweils auf 100 %gies Harz), einem Zahlenmittel des Molekulargewichts von 2000 bis 6000 und einem Gehalt an organischen Lösemitteln von 20 bis 50 % (bezogen auf de Masse von A1), und

- A2) 3 bis 10 % (bezogen auf das Copolymerisat P) zusätzlichen organischen Lösemitteln,
- wobei vor während oder im Anschluss von Schritt A) auf die gewünschte Polymerisationstemperatur aufgeheizt wird,
 - B) vordosieren von 10 bis 25 % (bezogen auf die Summe B1 + C2 + D2) eines Radikalstarters B1, gegebenenfalls gelöst in einem organischen Lösemittel,
 - C) paralleles Zudosieren von 45 bis 70 % eines hydrophoben, im Wesentlichen carboxylgruppenfreien Monomergemischs C1, bestehend aus
 - c1) 40 bis 80 % (Meth)acrylsäurester mit C_1 bis C_{18} -Kohlenwasserstoffresten im Alkoholteil und/oder Vinylaromaten und/oder Vinylaster,
 - c2) 10 bis 30 % hydroxyfünktionellen Monomeren.
 - c3) 0 bis 1 % säuregruppenhaltigen Monomeren,
 - wobel sich c1 + c2 + c3 zu 100 % addieren, und einem Radikalstarter C2 in einer Menge, die 50 bis 80 % der Summe (B1 + C2 + D2) entspricht, gegebenenfalls gelöst in einem organ. Lösemittel
- D) paralleles Zudosieren von 10 bis 30 % (bezogen auf das Copolymerisat P) eines hydrophilen Monomergemischs D1, bestehend aus
 - d1) 30 bis 70 % (Meth)acrylsåureester mit C₁ bis C₁₈-Kohlenwasserstoffresten im Alkoholteil und/oder Vinylaromaten und/oder Vinylester.
 - d2) 20 bis 60 % hydroxyfunktionellen Monomeren und
 - d3) 8 bis 20 % säurefunktionellen Monomeren.
 - wobei sich d1 + d2 + d3 zu 100 % addieren, und einem Radikalstarter D2 in einer Menge, die 10 bis 25 % der Summe (B1 + C2 + D2) entspricht, gegebenerfalls gelöct in einem organischen Lösemittel, wobei die Gesamtmenge (B1 + C2 + D2) des Radikalstarters (bezog n auf das Copolymeriaet P) 1,5 - 3,5 % beträgt,

erhalten wird.

- 5. Wässinges Überzugsmittel nach einem der Ansprüche 1 bis 4, bestehend aus mindestens einem hydroxyfunktionellen in Wässer dispergiert oder gelöst vorliegenden Copolymerisat P mit einer Säurezahl, bezogen auf Festharz, von «30 mg KOHg, gegebennefalls weiteren gelöst oder dispergiert vorliegenden Bindentittelbungomenten sowie einem oder mehreren wasserfoslichen, wasserdispergierbaren bzw. in der wässrigen Bindemitteldispersion löslichen oder dispergierbaren Vernetzern, dadruch gekennzeichnet, dass das Copolymerisat P eine Molekulargewichtsvereitung M_cM_c, vor 2,5 bis 4,0 aufwehz.
- 6. Wässriges Überzugsmittel nach Ansprüchen 1 bis 5, bestehend aus mindestens einem hydroxyfunktionellen in Wässer dispergiert oder gelöst vorliegenden Copolymerisat P mit einer Saurezahl, bezogen auf Festharz, von <00 mg KOHlg, gegebenentalis weiteren gelöst oder dispergiert vorliegenden Bindemittelkomponenten sowie einem oder mehreren wassenföslichen, wasserdispergierbären bzw. in der wässrigen Bindemittelidspersion löslichen oder dispergierharen Vermetzern, dadurch gekenrzischend, dass des Copolymerister P ein mittleres Molekulargewicht M, von 3000 bis 700, ein mittleres Molekulargewicht M, von 10000 bis 25000 und eine Molekulargewichtsvertei-luna M, M, von 2,5 bis 4,0 aufweist.</p>
- 7. Wässriges Überzugsmittel nach Ansprüchen 1 bis 6, bestehend aus mindestens einem hydroxyfunktionellen in Wässer dispergiert oder gelöst vorliegenden Copolymerisat P mit einer Saurezahl, bezogen auf Festharz, von <a > 50 mg KOHlyg, gegebenenfalls weiteren gelöst oder dispergiert vorliegenden Bindemittelkomponenten sowie einem oder mehreren wässerföslichen, wasserdspergierbaren bzw. in der wässrigen Bindemitteldispersion löslichen oder dispergierbaren Vennetzern, dadurch gekenrzeichnet, dass des Copolymerister P ein mittleres Motelvalgrewicht M, von 350 bis 5500, ein mittleres Molekulargewicht M, von 11000 bis 20000 und eine Molekulargewichtsverteilung M.M. von 30, bis 4,0 aufweist.
- Wassriges Überzugsmittel nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass die nach den Schritten C) und D) erhaltenen Werte von Mn um weniger als 1500 und von Mn um weniger als 1,0 voneinander abweichen.
 - Wässriges Überzugsmittel nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass die in Schritt D) aufgebauten Polymerketten ein mittleres Molekulargewicht Mn von 3000 - 4500 aufweisen.
- 30 10. Verfahren zur Herstellung der erfindungsgem
 ßen in Wasser dispergiert und/oder gelöst vorliegenden Copolymerisate P, die S
 äurezahlen, bezogen auf Festharz, von «30 mg KOH/g aufweisen, dadurch gekennzeichnet, dass man aufeinanderfolgend die Prozessschrifte A bis D

A: Vorlegen von

5

10

20

An

50

55

A1) 0 bis 40 Gew. % (bezogen auf das Copolymerisat P) eines hydroxyfunktionellen hydrophoben Copolymerisats mit einer für Dispergierung oder Lösen von A1 in Wasser nicht ausreichenden Säurezahl < 10 mg KOHg, einem OH-Gehalt von 0,5 bis 7 % (bezogen jeweils auf 100 %äges Harz), einem Zahlermittel des Molekulargewichts von 1500 bis 20 000 und einem Gehalt an organischen Lösemitteln von 0 bis 60 % (bezogen auf de Masse von A1), und

A2) 0 bis 15 % (bezogen auf das Copolymerisat P) zusätzlichen organischen Lösemitteln,

wobei vor während oder im Anschluss von Schritt A auf die gewünschte Polymerisationstemperatur aufgeheizt wird,

B): vordosieren von 5 bis 40 % (bezogen auf die Summe B1 + C2 + D2) eines Radikalstarters B1, gegebenenfalls gelöst in einem organischen Lösemittel,

- C): paralleles Zudosieren von 40 bis 80 % (bezogen auf das Copolymerisat P) eines hydrophoben, im Wesentlichen carboxylgruppenfreien Monomergemisch C1, bestehend aus
 - c1) 30 bis 90 % (Meth)acrylsäurester mit C₁ bis C₁₈-Kohlenwasserstoffresten im Alkoholteil und/oder Vinylaromaten und/oder Vinylester.
 - c2) 10 bis 60 % hydroxy funktionellen Monomeren,
 - c3) 0 bis 2 % säuregruppenhaltigen Monomeren,

wobei sich c1 + c2 + c3 zu 100 % addieren.

und einem Radikalstarter C2 in einer Menge, die 25 - 90 % der Summe (B1 + C2 + D2) entspricht, gegebenenfalls gelöst in einem organ. Lösemittel

- D): paralleles Zudosieren von 5 bis 50 % (bezogen auf das Copolymerisat P) eines hydrophilen Monomergemischs D1, bestehend aus
 - d1) 10 bis 70 % (Meth)acrylsåureester mit C₁ bis C₁₈-Kohlenwasserstoffresten im Alkoholteil und/oder Vinvlaromaten und/oder Vinvlester.
 - d2) 10 bis 70 hydroxyfunktionellen Monomeren und
 - d3) 5 bis 30 % säurefunktionellen Monomeren.
- s wobei sich d1 + d2 + d3 zu 100 % addieren, und einem Radikalstarter D2 in einer Menge, die 5 bis 40 % der Summe (EH + C2 + D2) anspricht, gegebenenfalls gelöten in einem organischen Lösemittel, wobei die Gesamtmenoe (B1 + C2 + D2) des Radikalstarters (bezogen auf das Cood)mensiat P10, bis 5.0 % beträdt.

ausführt.

10

50

- 11. Wässriges Überzugsmittel enthaltend Copolymerisate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es eine oder mehrere nicht wasserdispergierbaref - lösliche undloder wasserdispergierbare Vernetzerkomponenten mit freien isocynatigruppen enthält.
- 25 12. Wässriges Überzugsmittel enthaltend Copolymerisate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es eine oder mehrere hydrophil modifizierte Vernetzerkomponenten mit freien Isocyanatgruppen enthält.
 - 13. Wässriges Überzugsmittel enthaltend Copolymerisate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es eine oder mehrere nicht wasserdispergierbare/ Idsliche und/oder wasserdispergierbare Vernetzerkomponenten mit blockierten Isocynatoruppen enthalt.
 - 14. Wässriges Überzugsmittel enthaltend Copolymerisate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es eine oder mehrere hydrophil modifizierte Vernetzerkomponenten mit blockierten Isocyanatgruppen enthält.
- 35 15. Wässriges Überzugsmittel enthaltend Copolymerisate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es eine oder mehrere Vernetzerkomponenten aus der Gruppe der Aminoplastharze enthält.
 - 16. Wässriges Überzugsmittel enthaltend Copolymerisate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es eine Kombination von mindestens 2 Vernetzerkomponenten, ausgewählt aus der Gruppe: hydrophil modifizierte Polyisocyanativernetzer mit freilen NCO-Gruppen, hydrophobe Polyisocyanativernetzer mit intein NCO-Gruppen, hydrophobe blockierte Polyisocyanativernetzer und Aminoolastharze enthalt:
- Verwendung von w\u00e4ssrigen \u00dcberzugsmitteln enthaltend Copolymerisate nach Anspruch 1 in oder als bei Raumtemperatur bis 80°C aush\u00e4r\u00fcberne Lacken und Beschichtungen f\u00fcr Holz, Metall, Glas, Kunststoffe, mineralische Untergr\u00fcrde und Textl.
 - 18. Verwendung von w\u00e4ssrigen \u00dcberzugsmitteln enthaltend Copolymerisate nach Anspruch 1 in oder als bei 80°C bis 220°C aush\u00e4rtbaren Einbrennlacken f\u00fcr Metall, Glas, Textil oder Kunststoffe.
 - Verwendung von w\u00e4ssrigen \u00dcberzugsmitteln enthaltend Copolymerisate nach Anspruch 1 in oder als w\u00e4ssrige Zweikomponenten-Polyurethanlacke f\u00fcr die Metallbeschichtung.
- Verwendung von w\u00e4ssrigen \u00dcberzugsmitteln enthaltend Copolymerisate nach Anspruch 1 in oder als w\u00e4ssrige
 Zweikomponenten-Polyurethanlacke f\u00fcr die Kunststoffbeschichtung.
 - 21. V rwendung von w\u00e4ssrigen \u00dcberzugsmitteln enthaltend Copolymerisate nach Anspruch 1 in oder als w\u00e4ssrige Zweikomponenten-Polyurethanlack f\u00fcr Klarlacke.

- 22. Verwendung von w\u00e4ssrigen \u00dcberzugsmitteln enthaltend Copolymerisate nach Anspruch 1 in oder als w\u00e4ssrige Zweikomponenten-Polyurethansysteme f\u00fcr pigmentierte Hochglanzlacke.
- 23. V rwendung von w\u00e4ssrigen \u00dcberzugsmitteln enthaltend Copolymerisate nach Anspruch 1 in oder als w\u00e4ssrige Einbrennlacke f\u00fcr die Metallbeschichtung.

10

30

55



EP 00 10 0234

Categorie	EINSCHLÄGIGE Kennzeichnung des Dokum der maßgeblich	ents mit Angebe, soweit erforderlich,	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (IN.CL7)
X	US 3 821 145 A (WAL 28. Juni 1974 (1974 * Ansprüche * * Beispiele *	1,2	C09D151/00 C08F265/06 C09D5/02 C09D175/04	
X :	WO 94 04581 A (PPG 3. März 1994 (1994- * Beispiele * * Anspruch 1 *	1,2		
P,X		NOBEL NV ;BUTER ROELOF AS HENRICUS JOHAN () 1999-12-29)	1,2	
A	US 4 414 283 A (TOE 8. November 1983 (1 * Beispiele *		1-23	
A,D	EP 0 365 775 A (BAS 2. Mai 1990 (1990-0 * Beispiel P6 *	1-23	RECHERCHERTE SACHGEBRETE (Inf.CLT)	
A,D	DE 43 22 242 A (BAS 12. Januar 1995 (19 * Beispiel A2 *	1-23	C08F	
A,D	EP 0 363 723 A (BAS 18. April 1990 (199 * Beispiel P2 *		1-23	
A,D	EP 0 358 979 A (BA) 21. März 1990 (1990 * Beispiel A1 *		1-23	
Derve	-	rde für alle Patentansprüche erstellt		
	Flecherchenort	Abechaldseum der Recherche 29. Ma.1 2000	Π.	Proter
	DEN HAAG		1110, M	
X : von Y : von	(ATEGORIE DER GENANNTEN DON 1 besonderer Bedeutung stieln betrach 1 besonderer Bedeutung in Verbindun ioren Veröffentlichung derselben Kate hnologischer Hintergrund	g mit einer D : in der Anmeldum gorie L : aus anderen Grü	grunde liegende kurnent, dae jed idedatum verölle g engeführten D inden angeführte han Datentfanst	

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 00 10 0234

In desen Anhang sind die Mitglieder der Patenttamilien der im obergenannten europäischen Rechercherbericht angelöhnen Peterdokunnente engeptien. Die Angeben über die Furnifisiennriglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamis em Diese Angeben dernen nur zur Unternühnig und entigen einen Gewährt.

29-05-2000

im Reche angeführtes	rchenberk Patentdok		Datum der Veröffentlichung	- 4	Minglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 382	1145	A	28-06-1974	KEIN	Œ	
WO 940	4581	A	03-03-1994	KEIN	(E	
WO 996	7339	A	29-12-1999	AU	4775999 A	10-01-200
US 441	4283	A	08-11-1983	US	4360640 A	23-11-198
EP 036	5775	A	02-05-1990	DE	3832826 A	05-04-199
				AT	86149 T	15-03-199
				AU	616059 B	17-10-199
				AU	4315289 A	18-04-199
				BR	8907677 A	30-07-199
				CA	1329303 A	03-05-199
				DE	58903658 D	08-04-199
				MO	9003229 A	05-04-199
				EP	0437453 A	24-07-199
				ES	2052842 T	16-07-199
				JP	2680294 B	19-11-199
				JP	8318219 A	03-12-199
				JP	6088014 B	09-11-199
				JP	3503740 T	22-08-199
				US	5275847 A	04-01-199
				ZA	8906542 A	27-06-199
DE 432	2242	A	12-01-1995	AT	163437 T	15-03-199
				AU	684292 B	11-12-199
				AU	7001094 A	06-02-199
				BR	9406878 A	02-04-199
				CA	2165088 A	19-01-199
				DE	59405319 D	02-04-199
				WO	9502005 A	19-01-199
				EP	0707608 A	24-04-199
				ES	2115953 T	01-07-199
				HU	73866 A,B	28-10-199
				JP	8512338 T	24-12-199
				SK	160595 A	08-01-199
				US	5670600 A	23-09-199
				ZA	9404635 A	17-02-199
EP 0363723	3723	A	18-04-1990	DE	3834738 A	19-04-199
				AT	77976 T	15-07-199
				ΑU	625803 B	16-07-199
				AU	4335389 A	01-05-199
				BR	8907720 A	30-07-199
				DE	58901811 D	13-08-199

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 00 10 0234

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentramilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentrichtumerte angestehn.

Patendskummts engapsten. Die Angsben Dies der Familienmitiglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angsben dienen nur zur Unkerrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

29-05-2000

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Detum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentiamilie	Datum der Veröffentlichung	
EP 0363723 A		WO 9003851 A	19-04-1990	
		EP 0441800 A	21-08-199	
		JP 7002929 B	18-01-199	
		JP 3504138 T	12-09-199	
		US 5266361 A	30-11-199	
		ZA 8907581 A	25-07-199	
EP 0358979 A	21-03-1990	DE 3829587 A	15-03-199	
		AT 77397 T	15-07-199	
		AU 616795 B	07-11-199	
		AU 4113589 A	08-03-199	
		BR 8904396 A	01-05-199	
		CA 1331667 A	23-08-199	
		DE 58901682 D	23-07-199	
		JP 2105879 A	18-04-199	
		JP 8032851 B	29-03-199	
		US 5075370 A	24-12-199	
		ZA 8906671 A	27-06-199	
		ZA 09000/1 A	27-00-199	

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : eiehe Amtsblett des Europäischen Patentemts, Nr. 12/82